

PCT

NOTIFICATION OF ELECTION

(PCT Rule 61.2)

From the INTERNATIONAL BUREAU

To:

Commissioner
US Department of Commerce
United States Patent and Trademark
Office, PCT
2011 South Clark Place Room
CP2/5C24
Arlington, VA 22202
ETATS-UNIS D'AMERIQUE
in its capacity as elected Office

Date of mailing: 12 April 2001 (12.04.01)	
International application No.: PCT/JP00/06937	Applicant's or agent's file reference: 2654WO0P
International filing date: 05 October 2000 (05.10.00)	Priority date: 07 October 1999 (07.10.99)
Applicant: KATO, Kaneyoshi et al	

1. The designated Office is hereby notified of its election made:

☒ in the demand filed with the International preliminary Examining Authority on:
28 November 2000 (28.11.00)

☐ in a notice effecting later election filed with the International Bureau on:

2. The election ☒ was

☐ was not

made before the expiration of 19 months from the priority date or, where Rule 32 applies, within the time limit under Rule 32.2(b).

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland Facsimile No.: (41-22) 740.14.35	Authorized officer: J. Zahra Telephone No.: (41-22) 338.83.38
---	---

87
Translation

PATENT COOPERATION TREATY

PCT

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference 2654WOOP	FOR FURTHER ACTION See Notification of Transmittal of International Preliminary Examination Report (Form PCT/IPEA/416)	
International application No. PCT/JP00/06937	International filing date (day/month/year) 05 October 2000 (05.10.00)	Priority date (day/month/year) 07 October 1999 (07.10.99)
International Patent Classification (IPC) or national classification and IPC C07D 401/14, 405/14, 409/14, A61K 31/4709, 31/496, 31/497, A61P 43/00, 1/00, 3/10, 13/12, 35/00		
Applicant TADEKA CHEMICAL INDUSTRIES, LTD.		

- This international preliminary examination report has been prepared by this International Preliminary Examining Authority and is transmitted to the applicant according to Article 36.
- This REPORT consists of a total of 5 sheets, including this cover sheet.

☐ This report is also accompanied by ANNEXES, i.e., sheets of the description, claims and/or drawings which have been amended and are the basis for this report and/or sheets containing rectifications made before this Authority (see Rule 70.16 and Section 607 of the Administrative Instructions under the PCT).
These annexes consist of a total of _____ sheets.

- This report contains indications relating to the following items:
 - I ☒ Basis of the report
 - II ☐ Priority
 - III ☒ Non-establishment of opinion with regard to novelty, inventive step and industrial applicability
 - IV ☐ Lack of unity of invention
 - V ☒ Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement
 - VI ☒ Certain documents cited
 - VII ☐ Certain defects in the international application
 - VIII ☐ Certain observations on the international application

Date of submission of the demand 28 November 2000 (28.11.00)	Date of completion of this report 17 July 2001 (17.07.2001)
Name and mailing address of the IPEA/JP	Authorized officer
Facsimile No.	Telephone No.

I. Basis of the report

1. With regard to the elements of the international application:*

- ☒ the international application as originally filed
- ☐ the description:
pages _____, as originally filed
pages _____, filed with the demand
pages _____, filed with the letter of _____
- ☐ the claims:
pages _____, as originally filed
pages _____, as amended (together with any statement under Article 19
pages _____, filed with the demand
pages _____, filed with the letter of _____
- ☐ the drawings:
pages _____, as originally filed
pages _____, filed with the demand
pages _____, filed with the letter of _____
- ☐ the sequence listing part of the description:
pages _____, as originally filed
pages _____, filed with the demand
pages _____, filed with the letter of _____

2. With regard to the language, all the elements marked above were available or furnished to this Authority in the language in which the international application was filed, unless otherwise indicated under this item.

These elements were available or furnished to this Authority in the following language _____ which is:

- ☐ the language of a translation furnished for the purposes of international search (under Rule 23.1(b)).
- ☐ the language of publication of the international application (under Rule 48.3(b)).
- ☐ the language of the translation furnished for the purposes of international preliminary examination (under Rule 55.2 and/or 55.3).

3. With regard to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the international application, the international preliminary examination was carried out on the basis of the sequence listing:

- ☐ contained in the international application in written form.
- ☐ filed together with the international application in computer readable form.
- ☐ furnished subsequently to this Authority in written form.
- ☐ furnished subsequently to this Authority in computer readable form.
- ☐ The statement that the subsequently furnished written sequence listing does not go beyond the disclosure in the international application as filed has been furnished.
- ☒ The statement that the information recorded in computer readable form is identical to the written sequence listing has been furnished.

4. ☐ The amendments have resulted in the cancellation of:

- ☐ the description, pages _____
- ☐ the claims, Nos. _____
- ☐ the drawings, sheets/fig _____

5. ☐ This report has been established as if (some of) the amendments had not been made, since they have been considered to go beyond the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).**

* Replacement sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to in this report as "originally filed" and are not annexed to this report since they do not contain amendments (Rule 70.16 and 70.17).

** Any replacement sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and annexed to this report.

III. Non-establishment of opinion with regard to novelty, inventive step and industrial applicability

1. The questions whether the claimed invention appears to be novel, to involve an inventive step (to be non obvious), or to be industrially applicable have not been examined in respect of:

☐ the entire international application.

☒ claims Nos. 36

because:

☒ the said international application, or the said claims Nos. 36
relate to the following subject matter which does not require an international preliminary examination (*specify*):

The subject matter of claim 36 relates to a method for treatment of the human body by therapy.

☐ the description, claims or drawings (*indicate particular elements below*) or said claims Nos. _____
are so unclear that no meaningful opinion could be formed (*specify*):

☐ the claims, or said claims Nos. _____ are so inadequately supported
by the description that no meaningful opinion could be formed.

☒ no international search report has been established for said claims Nos. 36

2. A meaningful international preliminary examination cannot be carried out due to the failure of the nucleotide and/or amino acid sequence listing to comply with the standard provided for in Annex C of the Administrative Instructions:

☐ the written form has not been furnished or does not comply with the standard.

☐ the computer readable form has not been furnished or does not comply with the standard.

V. Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement**1. Statement**

Novelty (N)	Claims	1-35,37,38	YES
	Claims		NO
Inventive step (IS)	Claims	1-35,37,38	YES
	Claims		NO
Industrial applicability (IA)	Claims	1-35,37,38	YES
	Claims		NO

2. Citations and explanations

Document 1: WO, 95-14666, A1

Document 2: WO, 96-38471, A1

Explanation:

Documents 1 and 2 cited in the ISR neither describe nor suggest the compounds described in claim 1 or that the compounds have somatostatin receptor coupling inhibitory action. So, the subject matters of claims 1-35, 37 and 38 appear to be novel and to involve an inventive step.

VI. Certain documents cited

1. Certain published documents (Rule 70.10)

<u>Application No. Patent No.</u>	<u>Publication date (day/month/year)</u>	<u>Filing date (day/month/year)</u>	<u>Priority date (valid claim) (day/month/year)</u>
WO 99/52875 A1	21 October 1999 (21.10.1999)	08 April 1999 (08.04.1999)	07 April 1998 (07.04.1998)

[EX]

2. Non-written disclosures (Rule 70.9)

<u>Kind of non-written disclosure</u>	<u>Date of non-written disclosure (day/month/year)</u>	<u>Date of written disclosure referring to non-written disclosure (day/month/year)</u>

国際調査報告

(法8条、法施行規則第40、41条)
(PCT18条、PCT規則43、44)

出願人又は代理人 の書類記号 2654WOOP	今後の手続きについては、国際調査報告の送付通知様式(PCT/ISA/220) 及び下記5を参照すること。	
国際出願番号 PCT/JP00/06937	国際出願日 (日.月.年) 05.10.00	優先日 (日.月.年) 07.10.99
出願人(氏名又は名称) 武田薬品工業株式会社		

国際調査機関が作成したこの国際調査報告を法施行規則第41条(PCT18条)の規定に従い出願人に送付する。
この写しは国際事務局にも送付される。

この国際調査報告は、全部で 5 ページである。

☐ この調査報告に引用された先行技術文献の写しも添付されている。

1. 国際調査報告の基礎

a. 言語は、下記に示す場合を除くほか、この国際出願がされたものに基づき国際調査を行った。

☐ この国際調査機関に提出された国際出願の翻訳文に基づき国際調査を行った。

b. この国際出願は、ヌクレオチド又はアミノ酸配列を含んでおり、次の配列表に基づき国際調査を行った。

☐ この国際出願に含まれる書面による配列表

☐ この国際出願と共に提出されたフレキシブルディスクによる配列表

☐ 出願後に、この国際調査機関に提出された書面による配列表

☐ 出願後に、この国際調査機関に提出されたフレキシブルディスクによる配列表

☐ 出願後に提出した書面による配列表が出願時における国際出願の開示の範囲を超える事項を含まない旨の陳述書の提出があった。

☐ 書面による配列表に記載した配列とフレキシブルディスクによる配列表に記録した配列が同一である旨の陳述書の提出があった。

2. ☒ 請求の範囲の一部の調査ができない(第I欄参照)。

3. ☐ 発明の単一性が欠如している(第II欄参照)。

4. 発明の名称は ☒ 出願人が提出したものを承認する。

☐ 次に示すように国際調査機関が作成した。

5. 要約は ☐ 出願人が提出したものを承認する。

☒ 第III欄に示されているように、法施行規則第47条(PCT規則38.2(b))の規定により国際調査機関が作成した。出願人は、この国際調査報告の発送の日から1カ月以内にこの国際調査機関に意見を提出することができる。

6. 要約書とともに公表される図は、

第 _____ 図とする。 ☐ 出願人が示したとおりである。

☒ なし

☐ 出願人は図を示さなかった。

☐ 本図は発明の特徴を一層よく表している。

第Ⅰ欄 請求の範囲の一部の調査ができないときの意見（第1ページの2の続き）

法第8条第3項（PCT17条(2)(a)）の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作成しなかった。

1. ☒ 請求の範囲 36 は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。つまり、請求の範囲36に記載された発明は人体の治療方法に該当する。
2. ☐ 請求の範囲 は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出願の部分に係るものである。つまり、
3. ☐ 請求の範囲 は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に従って記載されていない。

第Ⅱ欄 発明の単一性が欠如しているときの意見（第1ページの3の続き）

次に述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるところの国際調査機関は認めた。

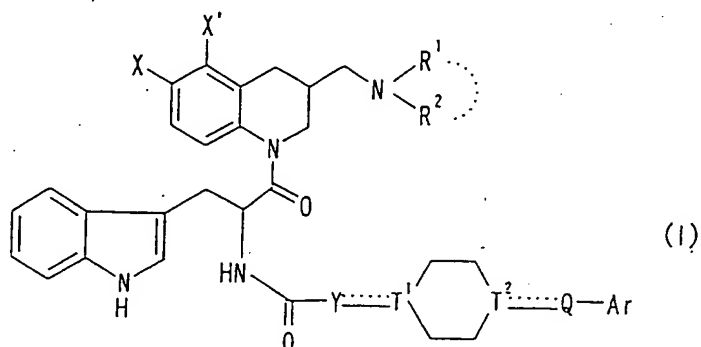
1. ☐ 出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求の範囲について作成した。
2. ☐ 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追加調査手数料の納付を求めなかった。
3. ☐ 出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったため、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。
4. ☐ 出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったため、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。

追加調査手数料の異議の申立てに関する注意

- ☐ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあった。
- ☐ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。

第III欄 要約 (第1ページの5の続き)

式



〔式中、XおよびX'は同一または異なって水素原子、フッ素原子等を、XおよびX'の少なくとも一方はフッ素原子、塩素原子等を示し、；

R¹およびR²は水素原子または置換基を有していてもよいC₁₋₆アルキル、または隣接する窒素原子とともに置換基を有していてもよい含窒素複素環を形成し、；

YおよびQは同一または異なって結合手または主鎖の原子数1ないし6のスペーサーを示し；

・・・は単結合または二重結合を示し；

T¹およびT²はC(R³) (R³は水素原子、ヒドロキシ等を示す)、N等を示し；

Arは置換基を有していてもよい芳香族基、水素原子等を示す。ただし、特定の化合物は除く。〕で表される化合物またはその塩あるいはそのプロドラッグは、優れたソマトスタチン受容体結合阻害作用を有し、ソマトスタチンに関与する疾患等の予防・治療に有効である。

A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC))

Int. Cl⁷ C07D401/14, 405/14, 409/14, A61K31/4709, 496, 497, A61P43/00, 1/00, 3/10, 13/12, 35/00

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料 (国際特許分類 (IPC))

Int. Cl⁷ C07D401/14, 405/14, 409/14, A61K31/4709, 496, 497, A61P43/00, 1/00, 3/10, 13/12, 35/00

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語)

CAPLUS, REGISTRY (STN)

C. 関連すると認められる文献

引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
PX	WO, 99/52875, A1 (TAKDA CHEMICAL INDUSTRIES, LT D.), 21. 10月. 1999 (21. 10. 99) & AU, 9952655, A&JP, 2000-226373, A	1-35, 37, 38
A	WO, 95/14666, A1 (MERCK & CO. INC.), 1. 6月. 1995 (01. 06. 95) & AU, 9512945, A&EP, 730578, A1&JP, 9-505601, A	1-35, 37, 38

☒ C欄の続きにも文献が列挙されている。☐ パテントファミリーに関する別紙を参照。

* 引用文献のカテゴリー

「A」 特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの

「E」 国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表されたもの

「L」 優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献 (理由を付す)

「O」 口頭による開示、使用、展示等に言及する文献

「P」 国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

の日の後に公表された文献

「T」 国際出願日又は優先日後に公表された文献であって出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するもの

「X」 特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規性又は進歩性がないと考えられるもの

「Y」 特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの

「&」 同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日

28. 11. 00

国際調査報告の発送日

12.12.00

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁 (ISA/JP)

郵便番号100-8915

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

特許庁審査官 (権限のある職員)

富永 保

4P

9159

電話番号 03-3581-1101 内線 3490

C (続き) 関連すると認められる文献

引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	WO, 96/38471, A1 (PFIZER INC.), 5. 12月. 1 996 (05. 12. 96) & NO, 9602162, A & AU, 9654554, A & FI, 9704368, A & EP, 828754, A1 & JP, 10-510511, A & US, 5936089, A	1-35, 37, 38

Continuation of Box No. III FURTHER APPLICANT(S) AND/OR (FURTHER) INVENTOR(S)	
<i>If none of the following sub-boxes is used, this sheet should not be included in the request.</i>	
<p>Name and address: (Family name followed by given name; for a legal entity, full official designation. The address must include postal code and name of country. The country of the address indicated in this Box is the applicant's State (that is, country) of residence if no State of residence is indicated below.)</p> <p>TERAUCHI Jun</p> <p>3-5-204, Hachizuka 3-chome, Ikeda-shi, OSAKA</p> <p>563-0024 JAPAN</p>	<p>This person is:</p> <p><input type="checkbox"/> applicant only</p> <p><input checked="" type="checkbox"/> applicant and inventor</p> <p><input type="checkbox"/> inventor only (If this check-box is marked, do not fill in below.)</p>
State (that is, country) of nationality: Japan	State (that is, country) of residence: Japan
<p>This person is applicant for the purposes of: <input type="checkbox"/> all designated States <input type="checkbox"/> all designated States except the United States of America <input checked="" type="checkbox"/> the United States of America only <input type="checkbox"/> the States indicated in the Supplemental Box</p>	
<p>Name and address: (Family name followed by given name; for a legal entity, full official designation. The address must include postal code and name of country. The country of the address indicated in this Box is the applicant's State (that is, country) of residence if no State of residence is indicated below.)</p> <p>SUZUKI Nobuhiro</p> <p>1077-50, Oaza-yatabe, Tsukuba-shi, IBARAKI</p> <p>305-0861 JAPAN</p>	<p>This person is:</p> <p><input type="checkbox"/> applicant only</p> <p><input checked="" type="checkbox"/> applicant and inventor</p> <p><input type="checkbox"/> inventor only (If this check-box is marked, do not fill in below.)</p>
State (that is, country) of nationality: Japan	State (that is, country) of residence: Japan
<p>This person is applicant for the purposes of: <input type="checkbox"/> all designated States <input type="checkbox"/> all designated States except the United States of America <input checked="" type="checkbox"/> the United States of America only <input type="checkbox"/> the States indicated in the Supplemental Box</p>	
<p>Name and address: (Family name followed by given name; for a legal entity, full official designation. The address must include postal code and name of country. The country of the address indicated in this Box is the applicant's State (that is, country) of residence if no State of residence is indicated below.)</p> <p>TAKEKAWA Shiro</p> <p>Umezono Square B305, 5-3, Umezono 2-chome, Tsukuba-shi, IBARAKI 305-0045 JAPAN</p>	<p>This person is:</p> <p><input type="checkbox"/> applicant only</p> <p><input checked="" type="checkbox"/> applicant and inventor</p> <p><input type="checkbox"/> inventor only (If this check-box is marked, do not fill in below.)</p>
State (that is, country) of nationality: Japan	State (that is, country) of residence: Japan
<p>This person is applicant for the purposes of: <input type="checkbox"/> all designated States <input type="checkbox"/> all designated States except the United States of America <input checked="" type="checkbox"/> the United States of America only <input type="checkbox"/> the States indicated in the Supplemental Box</p>	
<p>Name and address: (Family name followed by given name; for a legal entity, full official designation. The address must include postal code and name of country. The country of the address indicated in this Box is the applicant's State (that is, country) of residence if no State of residence is indicated below.)</p>	<p>This person is:</p> <p><input type="checkbox"/> applicant only</p> <p><input type="checkbox"/> applicant and inventor</p> <p><input type="checkbox"/> inventor only (If this check-box is marked, do not fill in below.)</p>
State (that is, country) of nationality:	State (that is, country) of residence:
<p>This person is applicant for the purposes of: <input type="checkbox"/> all designated States <input type="checkbox"/> all designated States except the United States of America <input type="checkbox"/> the United States of America only <input type="checkbox"/> the States indicated in the Supplemental Box</p>	
<p><input type="checkbox"/> Further applicants and/or (further) inventors are indicated on another continuation sheet.</p>	

Box No. V DESIGNATION OF STATES

The following designations are hereby made under Rule 4.9(a) (mark the applicable check-boxes; at least one must be marked):

Regional Patent

- ☒ AP ARIPO Patent: GH Ghana, GM Gambia, KE Kenya, LS Lesotho, MW Malawi, MZ Mozambique, SD Sudan, SL Sierra Leone, SZ Swaziland, TZ United Republic of Tanzania, UG Uganda, ZW Zimbabwe, and any other State which is a Contracting State of the Harare Protocol and of the PCT
- ☒ EA Eurasian Patent: AM Armenia, AZ Azerbaijan, BY Belarus, KG Kyrgyzstan, KZ Kazakhstan, MD Republic of Moldova, RU Russian Federation, TJ Tajikistan, TM Turkmenistan, and any other State which is a Contracting State of the Eurasian Patent Convention and of the PCT
- ☒ EP European Patent: AT Austria, BE Belgium, CH and LI Switzerland and Liechtenstein, CY Cyprus, DE Germany, DK Denmark, ES Spain, FI Finland, FR France, GB United Kingdom, GR Greece, IE Ireland, IT Italy, LU Luxembourg, MC Monaco, NL Netherlands, PT Portugal, SE Sweden, and any other State which is a Contracting State of the European Patent Convention and of the PCT
- ☒ OA OAPI Patent: BF Burkina Faso, BJ Benin, CF Central African Republic, CG Congo, CI Côte d'Ivoire, CM Cameroon, GA Gabon, GN Guinea, GW Guinea-Bissau, ML Mali, MR Mauritania, NE Niger, SN Senegal, TD Chad, TG Togo, and any other State which is a member State of OAPI and a Contracting State of the PCT (if other kind of protection or treatment desired, specify on dotted line)

National Patent (if other kind of protection or treatment desired, specify on dotted line):

- | | |
|--|--|
| <input checked="" type="checkbox"/> AE United Arab Emirates | <input checked="" type="checkbox"/> LR Liberia |
| <input checked="" type="checkbox"/> AG Antigua and Barbuda | <input type="checkbox"/> LS Lesotho |
| <input checked="" type="checkbox"/> AL Albania | <input checked="" type="checkbox"/> LT Lithuania |
| <input checked="" type="checkbox"/> AM Armenia | <input type="checkbox"/> LU Luxembourg |
| <input type="checkbox"/> AT Austria | <input checked="" type="checkbox"/> LV Latvia |
| <input checked="" type="checkbox"/> AU Australia | <input checked="" type="checkbox"/> MA Morocco |
| <input checked="" type="checkbox"/> AZ Azerbaijan | <input checked="" type="checkbox"/> MD Republic of Moldova |
| <input checked="" type="checkbox"/> BA Bosnia and Herzegovina | <input checked="" type="checkbox"/> MG Madagascar |
| <input checked="" type="checkbox"/> BB Barbados | <input checked="" type="checkbox"/> MK The former Yugoslav Republic of Macedonia |
| <input checked="" type="checkbox"/> BG Bulgaria | <input checked="" type="checkbox"/> MN Mongolia |
| <input checked="" type="checkbox"/> BR Brazil | <input type="checkbox"/> MW Malawi |
| <input checked="" type="checkbox"/> BY Belarus | <input checked="" type="checkbox"/> MX Mexico |
| <input checked="" type="checkbox"/> BZ Belize | <input checked="" type="checkbox"/> MZ Mozambique |
| <input checked="" type="checkbox"/> CA Canada | <input checked="" type="checkbox"/> NO Norway |
| <input type="checkbox"/> CH and LI Switzerland and Liechtenstein | <input checked="" type="checkbox"/> NZ New Zealand |
| <input checked="" type="checkbox"/> CN China | <input checked="" type="checkbox"/> PL Poland |
| <input checked="" type="checkbox"/> CR Costa Rica | <input type="checkbox"/> PT Portugal |
| <input checked="" type="checkbox"/> CU Cuba | <input checked="" type="checkbox"/> RO Romania |
| <input checked="" type="checkbox"/> CZ Czech Republic | <input checked="" type="checkbox"/> RU Russian Federation |
| <input type="checkbox"/> DE Germany | <input type="checkbox"/> SD Sudan |
| <input type="checkbox"/> DK Denmark | <input type="checkbox"/> SE Sweden |
| <input checked="" type="checkbox"/> DM Dominica | <input checked="" type="checkbox"/> SG Singapore |
| <input checked="" type="checkbox"/> DZ Democratic People's Republic of Algeria | <input checked="" type="checkbox"/> SI Slovenia |
| <input checked="" type="checkbox"/> EE Estonia | <input checked="" type="checkbox"/> SK Slovakia |
| <input type="checkbox"/> ES Spain | <input type="checkbox"/> SL Sierra Leone |
| <input type="checkbox"/> FI Finland | <input checked="" type="checkbox"/> TJ Tajikistan |
| <input type="checkbox"/> GB United Kingdom | <input checked="" type="checkbox"/> TM Turkmenistan |
| <input checked="" type="checkbox"/> GD Grenada | <input checked="" type="checkbox"/> TR Turkey |
| <input checked="" type="checkbox"/> GE Georgia | <input checked="" type="checkbox"/> TT Trinidad and Tobago |
| <input type="checkbox"/> GH Ghana | <input type="checkbox"/> TZ United Republic of Tanzania |
| <input type="checkbox"/> GM Gambia | <input checked="" type="checkbox"/> UA Ukraine |
| <input checked="" type="checkbox"/> HR Croatia | <input type="checkbox"/> UG Uganda |
| <input checked="" type="checkbox"/> HU Hungary | <input checked="" type="checkbox"/> US United States of America |
| <input checked="" type="checkbox"/> ID Indonesia | <input type="checkbox"/> UZ Uzbekistan |
| <input checked="" type="checkbox"/> IL Israel | <input checked="" type="checkbox"/> VN Viet Nam |
| <input checked="" type="checkbox"/> IN India | <input checked="" type="checkbox"/> YU Yugoslavia |
| <input checked="" type="checkbox"/> IS Iceland | <input checked="" type="checkbox"/> ZA South Africa |
| <input checked="" type="checkbox"/> JP Japan | <input type="checkbox"/> ZW Zimbabwe |
| <input type="checkbox"/> KE Kenya | |
| <input checked="" type="checkbox"/> KG Kyrgyzstan | |
| <input type="checkbox"/> KP Democratic People's Republic of Korea | |
| <input checked="" type="checkbox"/> KR Republic of Korea | |
| <input checked="" type="checkbox"/> KZ Kazakhstan | |
| <input checked="" type="checkbox"/> LC Saint Lucia | |
| <input checked="" type="checkbox"/> LK Sri Lanka | |

Check-boxes reserved for designating States which have become party to the PCT after issuance of this sheet:

- ☐
- ☐

Precautionary Designation Statement: In addition to the designations made above, the applicant also makes under Rule 4.9(b) all other designations which would be permitted under the PCT except any designation(s) indicated in the Supplemental Box as being excluded from the scope of this statement. The applicant declares that those additional designations are subject to confirmation and that any designation which is not confirmed before the expiration of 15 months from the priority date is to be regarded as withdrawn by the applicant

Box No. VI PRIORITY CLAIMS		<input type="checkbox"/> Further priority claims are indicated in the Supplemental Box.		
Filing date of earlier application (day/month/year)	Number of earlier application	The earlier application is:		
		national application: country	regional application: regional Office	international application: receiving Office
item (1) 07. 10. 99	Patent Application 286939/1999	Japan		
item (2) 11. 07. 00	Patent Application 215837/2000	Japan		
item (3)				

☒ The receiving Office is requested to prepare and transmit to the International Bureau a certified copy of the earlier application(s) (only if the earlier application was filed with the Office which for the purposes of the present international application is the receiving Office) identified above as item(s): (1), (2)

* Where the earlier application is an ARIPO application, it is mandatory to indicate in the Supplemental Box at least one country party to the Paris Convention for the Protection of Industrial Property for which that earlier application was filed (Rule 4.10(b)(ii)). See Supplemental Box.

Box No. VII INTERNATIONAL SEARCHING AUTHORITY

Choice of International Searching Authority (ISA)
(if two or more International Searching Authorities are competent to carry out the international search, indicate the Authority chosen; the two-letter code may be used):

ISA/JP

Request to use results of earlier search; reference to that search (if an earlier search has been carried out by or requested from the International Searching Authority):

Date (day/month/year)

Number

Country (or regional Office)

Box No. VIII CHECK LIST; LANGUAGE OF FILING

This international application contains the following number of sheets:

request : 4
description (excluding sequence listing part) : 200
claims : 9
abstract : 2
drawings : 0
sequence listing part of description : 4

Total number of sheets : 219

This international application is accompanied by the item(s) marked below:

1. ☒ fee calculation sheet ☒ Revenue stamps for transmittal fee
2. ☒ separate signed power of attorney
3. ☒ copy of general power of attorney; reference number, if any:
4. ☐ statement explaining lack of signature
5. ☐ priority document(s) identified in Box No. VI as item(s):
6. ☐ translation of international application into (language):
7. ☐ separate indications concerning deposited microorganism or other biological material
8. ☒ nucleotide and/or amino acid sequence listing in computer readable form
9. ☒ other (specify): Statement, Information such as recording form of flexible disk

Figure of the drawings which should accompany the abstract:

Language of filing of the international application:

Japanese

Box No. IX SIGNATURE OF APPLICANT OR AGENT

Next to each signature, indicate the name of the person signing and the capacity in which the person signs (if such capacity is not obvious from reading the request).

TAKAHASHI Shuichi (Seal)

UCHIYAMA Tsutomu (Seal)

For receiving Office use only

1. Date of actual receipt of the purported international application:	2. Drawings: <input type="checkbox"/> received: <input type="checkbox"/> not received:
3. Corrected date of actual receipt due to later but timely received papers or drawings completing the purported international application:	
4. Date of timely receipt of the required corrections under PCT Article 11(2):	
5. International Searching Authority (if two or more are competent): ISA / JP	6. <input type="checkbox"/> Transmittal of search copy delayed until search fee is paid.

For International Bureau use only

Date of receipt of the record copy by the International Bureau:

PCT

REQUEST

The undersigned requests that the present international application be processed according to the Patent Cooperation Treaty.

Receiving Office use only
International Application No.
International Filing Date
Name of receiving Office and "PCT International Application"
Applicant's or agent's file reference (if desired) (12 characters maximum) 2654WO0P

Box No. I	TITLE OF INVENTION AMINE DERIVATIVES
Box No. II	APPLICANT
Name and address: (Family name followed by given name; for a legal entity, full official designation. The address must include postal code and name of country. The country of the address indicated in this Box is the applicant's State (that is, country) of residence if no State of residence is indicated below.)	
TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES, LTD. 1-1, Doshomachi 4-chome, Chuo-ku, Osaka-shi, OSAKA 541-0045 JAPAN	
<input type="checkbox"/> This person is also inventor.	Telephone No. Facsimile No. Teleprinter No.
State (that is, country) of nationality: Japan	State (that is, country) of residence: Japan
This person is applicant for the purposes of: <input type="checkbox"/> all designated States <input checked="" type="checkbox"/> all designated States except the United States of America <input type="checkbox"/> the United States of America only <input type="checkbox"/> the States indicated in the Supplemental Box	
Box No. III	FURTHER APPLICANT(S) AND/OR (FURTHER) INVENTOR(S)
Name and address: (Family name followed by given name; for a legal entity, full official designation. The address must include postal code and name of country. The country of the address indicated in this Box is the applicant's State (that is, country) of residence if no State of residence is indicated below.)	
KATO Kaneyoshi 2-40, Maruyamadai 2-chome, Kawanishi-shi, HYOGO 666-0152 JAPAN	
This person is: <input type="checkbox"/> applicant only <input checked="" type="checkbox"/> applicant and inventor <input type="checkbox"/> inventor only (If this check-box is marked, do not fill in below.)	
State (that is, country) of nationality: Japan	State (that is, country) of residence: Japan
This person is applicant for the purposes of: <input type="checkbox"/> all designated States <input type="checkbox"/> all designated States except the United States of America <input checked="" type="checkbox"/> the United States of America only <input type="checkbox"/> the States indicated in the Supplemental Box	
<input checked="" type="checkbox"/> Further applicants and/or (further) inventors are indicated on a continuation sheet.	
Box No. IV	AGENT OR COMMON REPRESENTATIVE; OR ADDRESS FOR CORRESPONDENCE
The person identified below is hereby/has been appointed to act on behalf of the applicant(s) before the competent International Authorities as: <input checked="" type="checkbox"/> agent <input type="checkbox"/> common representative	
Name and address: (Family name followed by given name; for a legal entity, full official designation. The address must include postal code and name of country.)	
Patent Attorney, Registered No. 11404, TAKAHASHI Shuichi Patent Attorney, Registered No. 11045, UCHIYAMA Tsutomu c/o Osaka Plant of TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES, LTD. 17-85, Jusohonmachi 2-chome, Yodogawa-ku, Osaka-shi, OSAKA 532-0024 JAPAN	
Telephone No. 03-3278-2235	
Facsimile No. 03-3278-2222	
Teleprinter No.	
<input type="checkbox"/> Address for correspondence: Mark this check-box where no agent or common representative is/has been appointed and the space above is used instead to indicate a special address to which correspondence should be sent.	

PCT

REC'D 27 JUL 2001

WIPO


PCT

国際予備審査報告

(法第12条、法施行規則第56条)
[PCT36条及びPCT規則70]

出願人又は代理人 の書類記号 2654WOOP	今後の手続きについては、国際予備審査報告の送付通知(様式PCT/ IPEA/416)を参照すること。	
国際出願番号 PCT/JPO0/06937	国際出願日 (日.月.年) 05.10.00	優先日 (日.月.年) 07.10.99
国際特許分類(IPC) Int. Cl ⁷ C07D401/14, 405/14, 409/14, A61K31/4709, 496, 497, A61P43/00, 1/00, 3/10, 13/12, 35/00		
出願人(氏名又は名称) 武田薬品工業株式会社		

1. 国際予備審査機関が作成したこの国際予備審査報告を法施行規則第57条(PCT36条)の規定に従い送付する。
2. この国際予備審査報告は、この表紙を含めて全部で 5 ページからなる。 <input type="checkbox"/> この国際予備審査報告には、附属書類、つまり補正されて、この報告の基礎とされた及び/又はこの国際予備審査機関に対してした訂正を含む明細書、請求の範囲及び/又は図面も添付されている。 (PCT規則70.16及びPCT実施細則第607号参照) この附属書類は、全部で _____ ページである。
3. この国際予備審査報告は、次の内容を含む。 I <input checked="" type="checkbox"/> 国際予備審査報告の基礎 II <input type="checkbox"/> 優先権 III <input checked="" type="checkbox"/> 新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての国際予備審査報告の不作成 IV <input type="checkbox"/> 発明の単一性の欠如 V <input checked="" type="checkbox"/> PCT35条(2)に規定する新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての見解、それを裏付けるための文献及び説明 VI <input checked="" type="checkbox"/> ある種の引用文献 VII <input type="checkbox"/> 国際出願の不備 VIII <input type="checkbox"/> 国際出願に対する意見

国際予備審査の請求書を受理した日 28.11.00	国際予備審査報告を作成した日 17.07.01	
名称及びあて先 日本国特許庁(IPEA/JP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号	特許庁審査官(権限のある職員) 富永 保 印 	4 P 9159
電話番号 03-3581-1101 内線 3490		

様式PCT/IPEA/409(表紙)(1998年7月)

I. 国際予備審査報告の基礎

1. この国際予備審査報告は下記の出願書類に基づいて作成された。(法第6条(PCT14条)の規定に基づく命令に応答するために提出された差し替え用紙は、この報告書において「出願時」とし、本報告書には添付しない。
PCT規則70.16, 70.17)

☒ 出願時の国際出願書類

- ☐ 明細書 第 _____ ページ、 出願時に提出されたもの
明細書 第 _____ ページ、 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの
明細書 第 _____ ページ、 _____ 付の書簡と共に提出されたもの
- ☐ 請求の範囲 第 _____ 項、 出願時に提出されたもの
請求の範囲 第 _____ 項、 PCT19条の規定に基づき補正されたもの
請求の範囲 第 _____ 項、 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの
請求の範囲 第 _____ 項、 _____ 付の書簡と共に提出されたもの
- ☐ 図面 第 _____ ページ/図、 出願時に提出されたもの
図面 第 _____ ページ/図、 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの
図面 第 _____ ページ/図、 _____ 付の書簡と共に提出されたもの
- ☐ 明細書の配列表の部分 第 _____ ページ、 出願時に提出されたもの
明細書の配列表の部分 第 _____ ページ、 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの
明細書の配列表の部分 第 _____ ページ、 _____ 付の書簡と共に提出されたもの

2. 上記の出願書類の言語は、下記に示す場合を除くほか、この国際出願の言語である。

上記の書類は、下記の言語である _____ 語である。

- ☐ 国際調査のために提出されたPCT規則23.1(b)にいう翻訳文の言語
☐ PCT規則48.3(b)にいう国際公開の言語
☐ 国際予備審査のために提出されたPCT規則55.2または55.3にいう翻訳文の言語

3. この国際出願は、ヌクレオチド又はアミノ酸配列を含んでおり、次の配列表に基づき国際予備審査報告を行った。

- ☐ この国際出願に含まれる書面による配列表
☐ この国際出願と共に提出されたフレキシブルディスクによる配列表
☐ 出願後に、この国際予備審査(または調査)機関に提出された書面による配列表
☐ 出願後に、この国際予備審査(または調査)機関に提出されたフレキシブルディスクによる配列表
☐ 出願後に提出した書面による配列表が出願時における国際出願の開示の範囲を超える事項を含まない旨の陳述書の提出があった
☒ 書面による配列表に記載した配列とフレキシブルディスクによる配列表に記載した配列が同一である旨の陳述書の提出があった。

4. 補正により、下記の書類が削除された。

- ☐ 明細書 第 _____ ページ
☐ 請求の範囲 第 _____ 項
☐ 図面 図面の第 _____ ページ/図

5. ☐ この国際予備審査報告は、補充欄に示したように、補正が出願時における開示の範囲を超えてされたものと認められるので、その補正がされなかったものとして作成した。(PCT規則70.2(c) この補正を含む差し替え用紙は上記1.における判断の際に考慮しなければならず、本報告に添付する。)

Ⅲ. 新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての国際予備審査報告の不作成

1. 次に関して、当該請求の範囲に記載されている発明の新規性、進歩性又は産業上の利用可能性につき、次の理由により審査しない。

☐ 国際出願全体

☒ 請求の範囲 36

理由：

☒ この国際出願又は請求の範囲 36 は、国際予備審査をすることを要しない次の事項を内容としている（具体的に記載すること）。

請求の範囲 36 に記載された発明は人体の治療による処置方法に該当する。

☐ 明細書、請求の範囲若しくは図面（次に示す部分）又は請求の範囲の記載が、不明確であるため、見解を示すことができない（具体的に記載すること）。

☐ 全部の請求の範囲又は請求の範囲が、明細書による十分な裏付けを欠くため、見解を示すことができない。

☒ 請求の範囲 36 について、国際調査報告が作成されていない。

2. ヌクレオチド又はアミノ酸の配列表が実施細則の附属書 C（塩基配列又はアミノ酸配列を含む明細書等の作成のためのガイドライン）に定める基準を満たしていないので、有効な国際予備審査をすることができない。

☐ 書面による配列表が提出されていない又は所定の基準を満たしていない。

☐ フレキシブルディスクによる配列表が提出されていない又は所定の基準を満たしていない。

V. 新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての法第12条(PCT35条(2))に定める見解、それを裏付ける文献及び説明

1. 見解

新規性(N)

請求の範囲 1-35, 37, 38 有
請求の範囲 無

進歩性(IS)

請求の範囲 1-35, 37, 38 有
請求の範囲 無

産業上の利用可能性(IA)

請求の範囲 1-35, 37, 38 有
請求の範囲 無

2. 文献及び説明(PCT規則70.7)

文献1: WO 95/14666 A1
文献2: WO 96/38471 A1

説明:

国際調査報告で引用された上記文献1, 2には、請求の範囲1に記載された化合物、該化合物がソマトスタチン受容体結合阻害作用を有することは記載も示唆もされていないから、請求の範囲1-35, 37, 38に記載された発明は新規性・進歩性を有する。

VI. ある種の引用文献

1. ある種の公表された文書 (PCT規則70.10)

出願番号 特許番号	公知日 (日. 月. 年)	出願日 (日. 月. 年)	優先日 (有効な優先権の主張) (日. 月. 年)
WO 99/52875 A1 [EX]	21.10.99	08.04.99	08.04.98

2. 書面による開示以外の開示 (PCT規則70.9)

書面による開示以外の開示の種類	書面による開示以外の開示の日付 (日. 月. 年)	書面による開示以外の開示に言及している 書面の日付 (日. 月. 年)
-----------------	------------------------------	--

PCT

From the INTERNATIONAL BUREAU

NOTIFICATION OF RECEIPT OF
RECORD COPY

(PCT Rule 24.2(a))

To:

TAKAHASHI, Shuichi
Osaka Plant of Takeda Chemical
Industries, Ltd.
17-85, Jusohonmachi 2-chome
Yodogawa-ku
Osaka-shi
Osaka 532-0024
JAPON

Date of mailing (day/month/year) 27 October 2000 (27.10.00)	IMPORTANT NOTIFICATION
Applicant's or agent's file reference 2654WO0P	International application No. PCT/JP00/06937

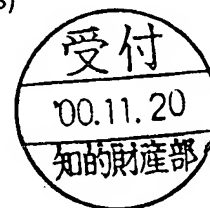
The applicant is hereby notified that the International Bureau has received the record copy of the international application as detailed below.

Name(s) of the applicant(s) and State(s) for which they are applicants:

TADEKA CHEMICAL INDUSTRIES, LTD. (for all designated States except US)
KATO, Kaneyoshi et al (for US)

International filing date : 05 October 2000 (05.10.00)
Priority date(s) claimed : 07 October 1999 (07.10.99)
11 July 2000 (11.07.00)
Date of receipt of the record copy
by the International Bureau : 20 October 2000 (20.10.00)
List of designated Offices :

AP : GH,GM,KE,LS,MW,MZ,SD,SL,SZ,TZ,UG,ZW
EA : AM,AZ,BY,KG,KZ,MD,RU,TJ,TM
EP : AT,BE,CH,CY,DE,DK,ES,FI,FR,GB,GR,IE,IT,LU,MC,NL,PT,SE
OA : BF,BJ,CF,CG,CI,CM,GA,GN,GW,ML,MR,NE,SN,TD,TG
National : AE,AG,AL,AM,AU,AZ,BA,BB,BG,BR,BY,BZ,CA,CN,CR,CU,CZ,DM,DZ,EE,GD,GE,HR,HU,
ID,IL,IN,IS,JP,KG,KR,KZ,LC,LK,LR,LT,LV,MA,MD,MG,MK,MN,MX,NO,NZ,PL,RO,RU,SG,SI,SK,
TJ,TM,TR,TT,UA,US,UZ,VN,YU,ZA



ATTENTION

The applicant should carefully check the data appearing in this Notification. In case of any discrepancy between these data and the indications in the international application, the applicant should immediately inform the International Bureau.

In addition, the applicant's attention is drawn to the information contained in the Annex, relating to:

- ☒ time limits for entry into the national phase
☒ confirmation of precautionary designations
☒ requirements regarding priority documents

A copy of this Notification is being sent to the receiving Office and to the International Searching Authority.

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland	Authorized officer: Susumu Kubo
Facsimile No. (41-22) 740.14.35	Telephone No. (41-22) 338.83.38

INFORMATION ON TIME LIMITS FOR ENTERING THE NATIONAL PHASE

The applicant is reminded that the "national phase" must be entered before each of the designated Offices indicated in the Notification of Receipt of Record Copy (Form PCT/IB/301) by paying national fees and furnishing translations, as prescribed by the applicable national laws.

The time limit for performing these procedural acts is **20 MONTHS** from the priority date or, for those designated States which the applicant elects in a demand for international preliminary examination or in a later election, **30 MONTHS** from the priority date, provided that the election is made before the expiration of 19 months from the priority date. Some designated (or elected) Offices have fixed time limits which expire even later than 20 or 30 months from the priority date. In other Offices an extension of time or grace period, in some cases upon payment of an additional fee, is available.

In addition to these procedural acts, the applicant may also have to comply with other special requirements applicable in certain Offices. It is the applicant's responsibility to ensure that the necessary steps to enter the national phase are taken in a timely fashion. Most designated Offices do not issue reminders to applicants in connection with the entry into the national phase.

For detailed information about the procedural acts to be performed to enter the national phase before each designated Office, the applicable time limits and possible extensions of time or grace periods, and any other requirements, see the relevant Chapters of Volume II of the PCT Applicant's Guide. Information about the requirements for filing a demand for international preliminary examination is set out in Chapter IX of Volume I of the PCT Applicant's Guide.

GR and ES became bound by PCT Chapter II on 7 September 1996 and 6 September 1997, respectively, and may, therefore, be elected in a demand or a later election filed on or after 7 September 1996 and 6 September 1997, respectively, regardless of the filing date of the international application. (See second paragraph above.)

Note that only an applicant who is a national or resident of a PCT Contracting State which is bound by Chapter II has the right to file a demand for international preliminary examination.

CONFIRMATION OF PRECAUTIONARY DESIGNATIONS

This notification lists only specific designations made under Rule 4.9(a) in the request. It is important to check that these designations are correct. Errors in designations can be corrected where precautionary designations have been made under Rule 4.9(b). The applicant is hereby reminded that any precautionary designations may be confirmed according to Rule 4.9(c) before the expiration of 15 months from the priority date. If it is not confirmed, it will automatically be regarded as withdrawn by the applicant. There will be no reminder and no invitation. Confirmation of a designation consists of the filing of a notice specifying the designated State concerned (with an indication of the kind of protection or treatment desired) and the payment of the designation and confirmation fees. Confirmation must reach the receiving Office within the 15-month time limit.

REQUIREMENTS REGARDING PRIORITY DOCUMENTS

For applicants who have not yet complied with the requirements regarding priority documents, the following is recalled.

Where the priority of an earlier national, regional or international application is claimed, the applicant must submit a copy of the said earlier application, certified by the authority with which it was filed ("the priority document") to the receiving Office (which will transmit it to the International Bureau) or directly to the International Bureau, before the expiration of 16 months from the priority date, provided that any such priority document may still be submitted to the International Bureau before that date of international publication of the international application, in which case that document will be considered to have been received by the International Bureau on the last day of the 16-month time limit (Rule 17.1(a)).

Where the priority document is issued by the receiving Office, the applicant may, instead of submitting the priority document, request the receiving Office to prepare and transmit the priority document to the International Bureau. Such request must be made before the expiration of the 16-month time limit and may be subjected by the receiving Office to the payment of a fee (Rule 17.1(b)).

If the priority document concerned is not submitted to the International Bureau or if the request to the receiving Office to prepare and transmit the priority document has not been made (and the corresponding fee, if any, paid) within the applicable time limit indicated under the preceding paragraphs, any designated State may disregard the priority claim, provided that no designated Office may disregard the priority claim concerned before giving the applicant an opportunity to furnish the priority document within a time limit which is reasonable under the circumstances.

Where several priorities are claimed, the priority date to be considered for the purposes of computing the 16-month time limit is the filing date of the earliest application whose priority is claimed.

PCT

From the INTERNATIONAL BUREAU

**NOTIFICATION CONCERNING
SUBMISSION OR TRANSMITTAL
OF PRIORITY DOCUMENT**

(PCT Administrative Instructions, Section 411)

To:

TAKAHASHI, Shuichi
Osaka Plant of Takeda Chemical
Industries, Ltd.
17-85, Jusohonmachi 2-chome
Yodogawa-ku
Osaka-shi
Osaka 532-0024
JAPON

01.1.-8

知的財産部

Date of mailing (day/month/year) 22 December 2000 (22.12.00)	
Applicant's or agent's file reference 2654WO0P	IMPORTANT NOTIFICATION
International application No. PCT/JP00/06937	International filing date (day/month/year) 05 October 2000 (05.10.00)
International publication date (day/month/year) Not yet published	Priority date (day/month/year) 07 October 1999 (07.10.99)
Applicant TADEKA CHEMICAL INDUSTRIES, LTD. et al	

- The applicant is hereby notified of the date of receipt (except where the letters "NR" appear in the right-hand column) by the International Bureau of the priority document(s) relating to the earlier application(s) indicated below. Unless otherwise indicated by an asterisk appearing next to a date of receipt, or by the letters "NR", in the right-hand column, the priority document concerned was submitted or transmitted to the International Bureau in compliance with Rule 17.1(a) or (b).
- This updates and replaces any previously issued notification concerning submission or transmittal of priority documents.
- An asterisk(*) appearing next to a date of receipt, in the right-hand column, denotes a priority document submitted or transmitted to the International Bureau but not in compliance with Rule 17.1(a) or (b). In such a case, the attention of the applicant is directed to Rule 17.1(c) which provides that no designated Office may disregard the priority claim concerned before giving the applicant an opportunity, upon entry into the national phase, to furnish the priority document within a time limit which is reasonable under the circumstances.
- The letters "NR" appearing in the right-hand column denote a priority document which was not received by the International Bureau or which the applicant did not request the receiving Office to prepare and transmit to the International Bureau, as provided by Rule 17.1(a) or (b), respectively. In such a case, the attention of the applicant is directed to Rule 17.1(c) which provides that no designated Office may disregard the priority claim concerned before giving the applicant an opportunity, upon entry into the national phase, to furnish the priority document within a time limit which is reasonable under the circumstances.

<u>Priority date</u>	<u>Priority application No.</u>	<u>Country or regional Office or PCT receiving Office</u>	<u>Date of receipt of priority document</u>
07 Octo 1999 (07.10.99)	11/286939	JP	28 Nove 2000 (28.11.00)
11 July 2000 (11.07.00)	2000/215837	JP	28 Nove 2000 (28.11.00)

<p align="center">The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland</p> <p>Facsimile No. (41-22) 740.14.35</p>	<p>Authorized officer</p> <p align="right">Tessadel PAMPLIEGA <i>Tdp</i></p> <p>Telephone No. (41-22) 338.83.38</p>
--	---

From the INTERNATIONAL BUREAU

PCT

NOTICE INFORMING THE APPLICANT OF THE
COMMUNICATION OF THE INTERNATIONAL
APPLICATION TO THE DESIGNATED OFFICES

(PCT Rule 47.1(c), first sentence)

To:

TAKAHASHI, Shuichi
Osaka Plant of Takeda Chemical
Industries, Ltd.
17-85, Jusohonmachi 2-chome
Yodogawa-ku
Osaka-shi
Osaka 532-0024
JAPON



Date of mailing (day/month/year) 12 April 2001 (12.04.01)		
Applicant's or agent's file reference 2654WOOP		IMPORTANT NOTICE
International application No. PCT/JP00/06937	International filing date (day/month/year) 05 October 2000 (05.10.00)	Priority date (day/month/year) 07 October 1999 (07.10.99)
Applicant TADEKA CHEMICAL INDUSTRIES, LTD. et al		

1. Notice is hereby given that the International Bureau has communicated, as provided in Article 20, the international application to the following designated Offices on the date indicated above as the date of mailing of this Notice:
AU, KR, US

In accordance with Rule 47.1(c), third sentence, those Offices will accept the present Notice as conclusive evidence that the communication of the international application has duly taken place on the date of mailing indicated above and no copy of the international application is required to be furnished by the applicant to the designated Office(s).

2. The following designated Offices have waived the requirement for such a communication at this time:

AE, AG, AL, AM, AP, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CN, CR, CU, CZ, DM, DZ, EA, EE, EP, GD, GE, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KG, KZ, LC, LK, LR, LT, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MX, NO, NZ, OA, PL, RO, RU, SG, SI, SK, TJ, TM, TR, TT, UA, UZ, VN, YU, ZA

The communication will be made to those Offices only upon their request. Furthermore, those Offices do not require the applicant to furnish a copy of the international application (Rule 49.1(a-bis)).

3. Enclosed with this Notice is a copy of the international application as published by the International Bureau on
12 April 2001 (12.04.01) under No. WO 01/25228

REMINDER REGARDING CHAPTER II (Article 31(2)(a) and Rule 54.2)

If the applicant wishes to postpone entry into the national phase until 30 months (or later in some Offices) from the priority date, a demand for international preliminary examination must be filed with the competent International Preliminary Examining Authority before the expiration of 19 months from the priority date.

It is the applicant's sole responsibility to monitor the 19-month time limit.

Note that only an applicant who is a national or resident of a PCT Contracting State which is bound by Chapter II has the right to file a demand for international preliminary examination.

REMINDER REGARDING ENTRY INTO THE NATIONAL PHASE (Article 22 or 39(1))

If the applicant wishes to proceed with the international application in the national phase, he must, within 20 months or 30 months, or later in some Offices, perform the acts referred to therein before each designated or elected Office.

For further important information on the time limits and acts to be performed for entering the national phase, see the Annex to Form PCT/IB/301 (Notification of Receipt of Record Copy) and Volume II of the PCT Applicant's Guide.

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland	Authorized officer J. Zahra
Facsimile No. (41-22) 740.14.35	Telephone No. (41-22) 338.83.38

PATENT COOPERATION TREATY

PCT

INFORMATION CONCERNING ELECTED OFFICES NOTIFIED OF THEIR ELECTION

(PCT Rule 61.3)

From the INTERNATIONAL BUREAU

To:

TAKAHASHI, Shuichi
Osaka Plant of Takeda Chemical
Industries, Ltd.
17-85, Jusohonmachi 2-chome
Yodogawa-ku
Osaka-shi
Osaka 532-0024
JAPON

Date of mailing (day/month/year) 12 April 2001 (12.04.01)		IMPORTANT INFORMATION	
Applicant's or agent's file reference 2654WOOP			
International application No. PCT/JP00/06937	International filing date (day/month/year) 05 October 2000 (05.10.00)	Priority date (day/month/year) 07 October 1999 (07.10.99)	
Applicant TADEKA CHEMICAL INDUSTRIES, LTD. et al			

1. The applicant is hereby informed that the International Bureau has, according to Article 31(7), notified each of the following Offices of its election:

AP : GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW
EP : AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE
National : AU, BG, CA, CN, CZ, IL, JP, KR, MN, NO, NZ, PL, RO, RU, SK, US

2. The following Offices have waived the requirement for the notification of their election; the notification will be sent to them by the International Bureau only upon their request:

EA : AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM
OA : BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG
National : AE, AG, AL, AM, AZ, BA, BB, BR, BY, BZ, CR, CU, DM, DZ, EE, GD, GE, HR, HU, ID, IN, IS, KG, KZ, LC, LK, LR, LT, LV, MA, MD, MG, MK, MX, SG, SI, TJ, TM, TR, TT, UA, UZ, VN, YU, ZA

3. The applicant is reminded that he must enter the "national phase" before the expiration of 30 months from the priority date before each of the Offices listed above. This must be done by paying the national fee(s) and furnishing, if prescribed, a translation of the international application (Article 39(1)(a)), as well as, where applicable, by furnishing a translation of any annexes of the international preliminary examination report (Article 36(3)(b) and Rule 74.1).

Some offices have fixed time limits expiring later than the above-mentioned time limit. For detailed information about the applicable time limits and the acts to be performed upon entry into the national phase before a particular Office, see Volume II of the PCT Applicant's Guide.

The entry into the European regional phase is postponed until 31 months from the priority date for all States designated for the purposes of obtaining a European patent.

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland	Authorized officer: J. Zahra
Facsimile No. (41-22) 740.14.35	Telephone No. (41-22) 338.83.38

(19) 世界知的所有権機関
国際事務局(43) 国際公開日
2001年4月12日 (12.04.2001)

PCT

(10) 国際公開番号
WO 01/25228 A1(51) 国際特許分類: C07D 401/14,
405/14, 409/14, A61K 31/4709, 31/496, 31/497, A61P
43/00, 1/00, 3/10, 13/12, 35/00Ibaraki (JP). 竹河志郎 (TAKEKAWA, Shiro) [JP/JP]; 〒
305-0045 茨城県つくば市梅園2丁目5番地3 梅園スク
エアB棟305号 Ibaraki (JP).

(21) 国際出願番号: PCT/JP00/06937

(74) 代理人: 弁理士 高橋秀一, 外(TAKAHASHI, Shuichi
et al.); 〒532-0024 大阪府大阪市淀川区十三本町2丁
目17番85号 武田薬品工業株式会社 大阪工場内 Osaka
(JP).

(22) 国際出願日: 2000年10月5日 (05.10.2000)

(25) 国際出願の言語: 日本語

(26) 国際公開の言語: 日本語

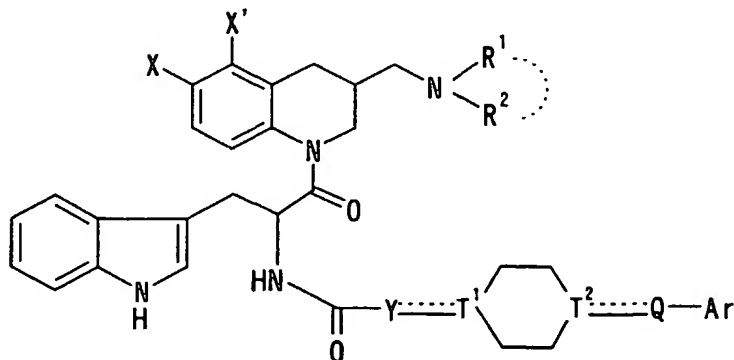
(30) 優先権データ:
特願平11/286939 1999年10月7日 (07.10.1999) JP
特願2000/215837 2000年7月11日 (11.07.2000) JP(81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AU, AZ, BA, BB, BG,
BR, BY, BZ, CA, CN, CR, CU, CZ, DM, DZ, EE, GD, GE,
HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LT,
LV, MA, MD, MG, MK, MN, MX, NO, NZ, PL, RO, RU,
SG, SI, SK, TJ, TM, TR, TT, UA, US, UZ, VN, YU, ZA.(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 武田薬品
工業株式会社 (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES,
LTD.) [JP/JP]; 〒541-0045 大阪府大阪市中央区道修町
四丁目1番1号 Osaka (JP).(84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW,
MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), ユーラシア特許 (AM,
AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許
(AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT,
LU, MC, NL, PT, SE), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI,
CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 加藤金芳 (KATO,
Kaneyoshi) [JP/JP]; 〒666-0152 兵庫県川西市丸山台2
丁目2番地40 Hyogo (JP). 寺内 淳 (TERAUCHI, Jun)
[JP/JP]; 〒563-0024 大阪府池田市鉢塚3丁目3番5-204
号 Osaka (JP). 鈴木伸宏 (SUZUKI, Nobuhiro) [JP/JP];
〒305-0861 茨城県つくば市大字谷田部1077番地50添付公開書類:
— 国際調査報告書2文字コード及び他の略語については、定期発行される
各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語
のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: AMINE DERIVATIVES

(54) 発明の名称: アミン誘導体



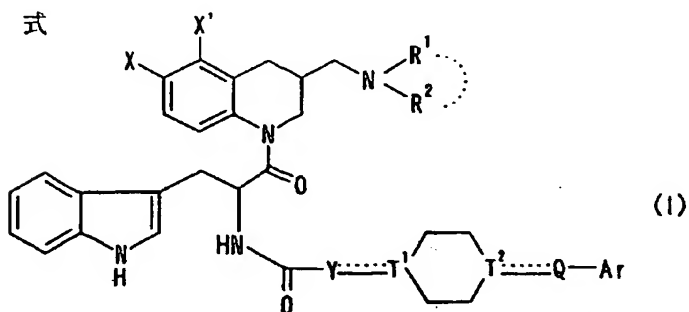
(I)

(57) Abstract: Compounds
represented by general formula
(I), salts thereof or prodrugs of
the same which have an excellent
effect of inhibiting binding of
somatostatin receptor and, therefore,
are efficacious in preventing
and treating diseases in which
somatostatin participates, etc.,
wherein X and X' are the same
or different and each represents
hydrogen, fluorine, etc., provided
that at least one of X and X'
represents fluorine, chlorine, etc.;R¹ and R² represents each hydrogen or optionally substituted C₁₋₆ alkyl, or R¹ and R² form together with the nitrogen atom adjacent
thereto an optionally substituted nitrogen-containing heterocycle; Y and Q are the same or different and each represents a bond or a
spacer having 1 to 6 atoms in the main chain; — represents a single or double bond; T¹ and T² represent each C(R⁹) (wherein R⁹
represents hydrogen, hydroxy, etc.), N, etc.; and Ar represents an optionally substituted aromatic group, hydrogen, etc., provided
that a specific compound is excluded.

[続葉有]

WO 01/25228 A1

(57) 要約:



[式中、XおよびX'は同一または異なって水素原子、フッ素原子、塩素原子または置換基を有していてもよいアミノを、XおよびX'の少なくとも一方はフッ素原子、塩素原子または置換基を有していてもよいアミノを示し；

R¹およびR²は水素原子または置換基を有していてもよいC₁₋₆アルキルを示すか、R¹とR²とは隣接する窒素原子とともに置換基を有していてもよい含窒素複素環を形成し；

YおよびQは同一または異なって結合手または主鎖の原子数1ないし6のスペーサーを示し；

・・・は単結合または二重結合を示し；

T¹およびT²は、それぞれ隣接する・・・が単結合であるとき、同一または異なって、C (R⁹) (R⁹は水素原子、ヒドロキシまたはC₁₋₆アルキルを示す) またはNを、隣接する・・・が二重結合であるとき、Cを示し；

Arは置換基を有していてもよい芳香族基、置換基を有していてもよいC₃₋₉シクロアルキル基、置換基を有していてもよい3ないし9員飽和複素環基、水素原子またはハロゲン原子を示す。ただし、6-クロロ-3-(R, S)-(N, N-ジメチルアミノ)メチル-1-[3-(インドール-3-イル)-2-[(R)-(4-フェニルピペラジン-1-イル)カルボニルアミノ]プロパノイル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン；6-クロロ-3-(R, S)-(N, N-ジメチルアミノ)メチル-1-[3-(インドール-3-イル)-2-[(R)-4-(2-オキソ-2, 3-ジヒドロ-1H-ベンズイミダゾール-1-イル)ピペリジノカルボニルアミノ]プロパノイル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリンおよび1-ベンゾイル-N-[(R)-2-[6-クロロ-3-[(N, N-ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン-1-イル]-1-[3-(インドール-3-イル)プロパノイル]-4-ピペリジンカルボキサミドを除く]で表される化合物またはその塩あるいはそのプロドラッグは、優れたソマトスタチン受容体結合阻害作用を有し、ソマトスタチンに関与する疾患等の予防・治療に有効である。

明 細 書

アミン誘導体

5 技術分野

本発明は、新規アミン誘導体に関する。さらに詳しくは、本発明は、ソマトスタチン受容体結合阻害作用を有し、ソマトスタチンに關与する疾患等の予防・治療に有効な化合物に関する。

10 背景技術

ソマトスタチン(somatostatin)は、成長ホルモン抑制因子(somatotropin release inhibiting factor ; SRIF)として、1973年に見出された。

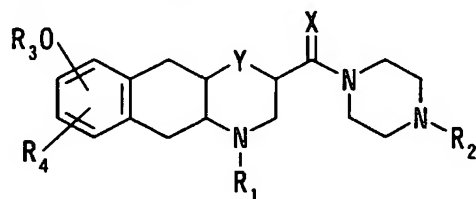
また、ソマトスタチンの受容体には現在までに5個のサブタイプが見出されており、それぞれSSTR1、SSTR2、SSTR3、SSTR4およびSSTR5と命名されている(例
15 、Endocrinology、136巻、3695-3697頁、1995年、Trends in Pharmacological Sciences、87-94頁、18巻、1997年、Life Science、57巻、1249-1265頁、1995年等)。

ソマトスタチンは生体内において、種々のホルモン、増殖因子、生理活性物質の産生・分泌に対して抑制的に働くことが知られている。ソマトスタチンが
20 抑制的に働くホルモンには、成長ホルモン(GH)、甲状腺刺激ホルモン(TSH)、プロラクチン、インスリン、グルカゴンなどがある。このためソマトスタチンは内分泌系、外分泌系、神経系などにおいて多彩な機能を有し、ソマトスタチンを標的とした医薬品の開発が積極的に進められている(例、Endocrinology、136巻、3695-3697頁、1995年、Trends in Pharmacological Sciences、87-94
25 頁、18巻、1997年等)。

ソマトスタチンに起因する疾患としては、糖尿病などの生活習慣病、中枢神経系疾患、免疫系疾患、ホルモン依存性腫瘍などが挙げられる。ソマトスタチンそのもの、またはその類縁体を医薬品として開発する試みもなされており、例えば、ソマトスタチン受容体作動薬として知られているオクトレオタイド

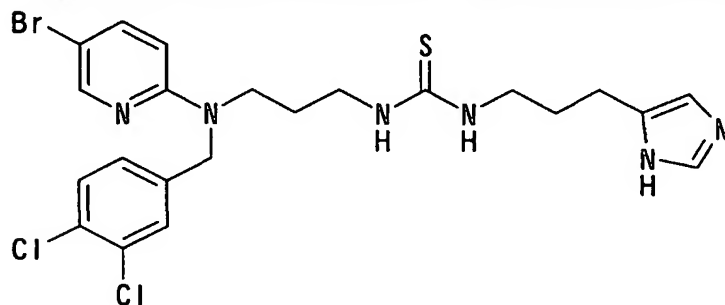
(octreotide)はホルモン性腫瘍の治療薬として市販されている。

ソマトスタチン受容体結合作用、特に選択的SSTR1アンタゴニスト作用を有するとして、式



- 5 [式中、XはOまたはH、H、Yは $-\text{CH}_2-$ 、 $-\text{O}-$ 、 $-\text{NH}-$ または $-\text{S}-$ 、 R_1 はHまたは C_{1-4} アルキル、 R_2 はH、ベンジル等、 R_3 はH、 C_{1-4} アルキル等、 R_4 は水素原子またはハロゲンを示す]で表される化合物が知られている (WO 97/03054)。

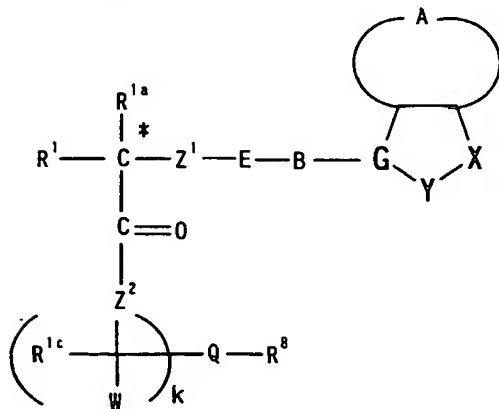
選択的SSTR4結合作用を有し、緑内障治療作用が期待されるとして、式



10

で表される化合物が知られている (J. Am. Chem. Soc., 120巻、1368-1373頁、1998年、WO 97/43278)。

ソマトスタチン受容体結合作用、特に選択的SSTR2アゴニスト作用を有するとして、式

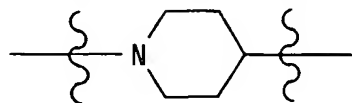


15

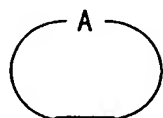
[式中、 R^1 は C_{1-10} アルキルなどを、 R^{1a} はHなどを、 Z^1 は $-\text{O}-$ などを、E



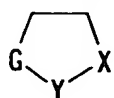
は $-\text{SO}_2-$ などを、Bは



などを、

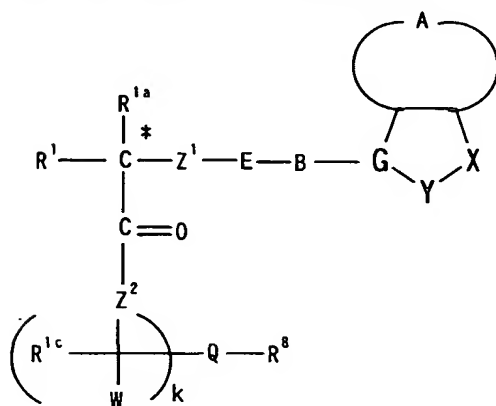


- 5 は、芳香族または非芳香族5-6員環を、GはN、CHまたはCを、Yは $-\text{C}(\text{O})-$ などを、Xは $-\text{N}(\text{R}^{11})-$ (R^{11} はHなどを示す) などを、



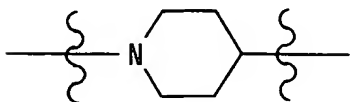
は、5-10員縮合アリールなどを、 Z^2 は $-\text{O}-$ などを、 R^{1c} はHなどを、WはHなどを、kは0または1を、Qは $-(\text{CH}_2)_x-\text{V}-(\text{CH}_2)_y-$ (xおよびy

- 10 は、それぞれ0、1、2、3、4、5、6を、Vは芳香族6-12員単環性または2環性環系などを示す) などを、 R^8 はHなどを示す] で表される化合物 (WO 98/44921) ; および式

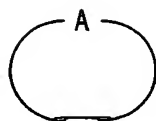


[式中、 R^1 は C_{1-10} アルキルなどを、 R^{1a} はHなどを、 Z^1 は $-\text{O}-$ などを、E

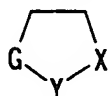
- 15 は $-\text{SO}_2-$ などを、Bは



などを、



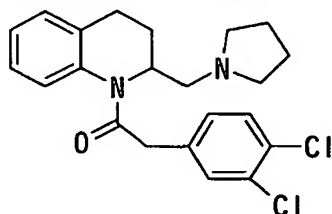
は、芳香族または非芳香族 5 - 6 員環を、GはN、CHまたはCを、Yは-C(O)-などを、Xは-N(R¹¹)- (R¹¹はHなどを示す) などを、



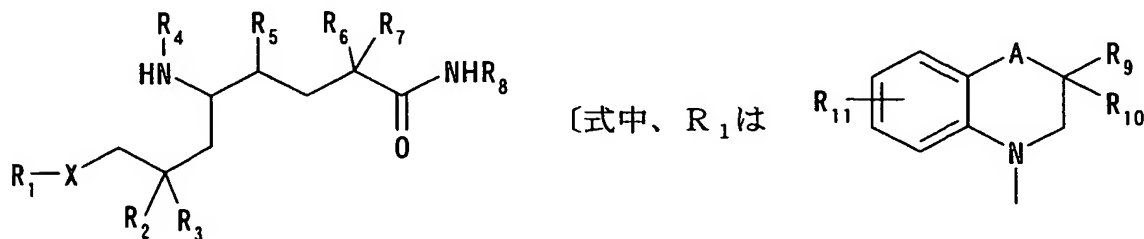
- 5 は、5 - 10 員縮合アリールなどを、Z²は-O-などを、R^{1c}はHなどを、WはHなどを、kは0または1を、Qは-(CH₂)_x-V-(CH₂)_y- (xおよびyは、それぞれ0、1、2、3、4、5、6を、Vは1~4個の窒素原子および0~2個の酸素または硫黄原子を含むC₃₋₁₀飽和、部分飽和または芳香族単環性または2環性環系などを示す) などを、R⁸はHなどを示す) で表される化合物 (W
10 O 9 8 / 4 5 2 8 5) が知られている。

一方、アミン誘導体としては、以下の化合物が知られている。

- 1) J. Med. Chem.、34巻、2624-2633頁、1991年には、弱い鎮痛作用を有するとして、下式で表される化合物が記載されている。



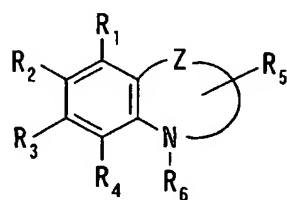
- 15 2) 特開平 8 - 1 7 6 0 8 7 号公報には、高血圧処置に有用として記載されている式



- (Aは直接の結合、メチレン、エチレン、イミノ、オキシまたはチオ、R₉はC₁₋₄アルコキシカルボニルアミノ-C₁₋₄アルキル等、R₁₀は水素またはC₁₋₄アルキル、R₁₁は水素またはハロゲンである) 等のアリールアミノ等、Xはカ
20

ルボニル等、 R_2 および R_3 は水素等、 R_5 はヒドロキシル等、 R_6 は水素等、 R_7 は水素等、 R_8 は脂肪族基等である。〕で表される化合物の合成中間体としての、3-(N,N-ジメチルアミノメチル)-1,2,3,4-テトラヒドロキノリンが記載されている。

- 5 3) WO 97/12860には、アシルーコエンザイムA：コレステロールアシルトランスフェラーゼ阻害作用および脂質過酸化阻害作用を有するとして、式



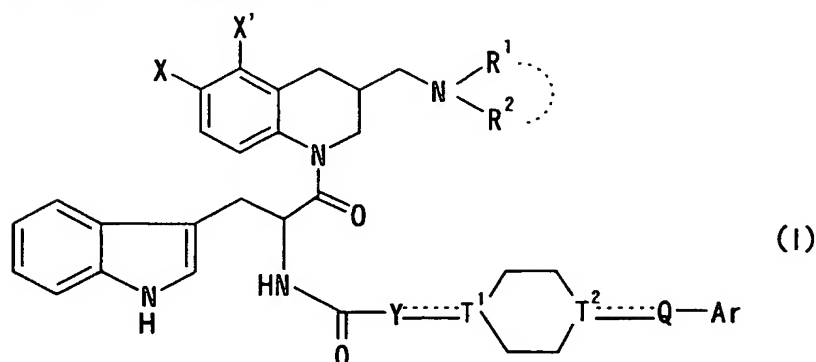
- 〔式中、 R_1 、 R_2 および R_5 のいずれか1つは、ヒドロキシ、酸性基、アルコキシカルボニルまたは $-NR_9R_{10}$ (R_9 および R_{10} はそれぞれ水素原子または低級アルキルを示す) で表される基で置換されたアルキルまたはアルケニル等、残りの2つは、それぞれ独立して水素原子、低級アルキルまたは低級アルコキシ、 R_2 および R_5 のいずれかは、 $-NHCO R_7$ (R_7 は、アルキル等を示す) で表される基、残りは、水素原子、低級アルキルまたは低級アルコキシ、 R_6 は、アルキル、アルケニル、アルコキシアルキル、アルキルチオアルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキルまたはアリールアルキル、Zは R_6 で置換された窒素原子、その窒素原子が結合するベンゼン環の炭素原子およびその炭素原子と隣接する炭素原子と一緒にあって5員環または6員環を形成する連結基を示す。〕で表されるヘテロ環誘導体またはその医薬上許容され得る塩が
- 10
- 15
- 20 記載されている。

従来のソマトスタチンおよびその類縁体はいずれもペプチドであって、経口吸収性、体内動態等に問題があり、医薬として満足すべきものではない。従来の公知化合物とは化学構造が異なり、ソマトスタチン受容体サブタイプに対して選択的または非選択的親和性、あるいは優れたソマトスタチン受容体結合阻害作用等を有し、かつ医薬品として十分満足できる性質を有する化合物の開発が切望されている。

25

発明の開示

本発明者らは、ソマトスタチン受容体結合阻害作用を有する化合物につき、種々検討した結果、式

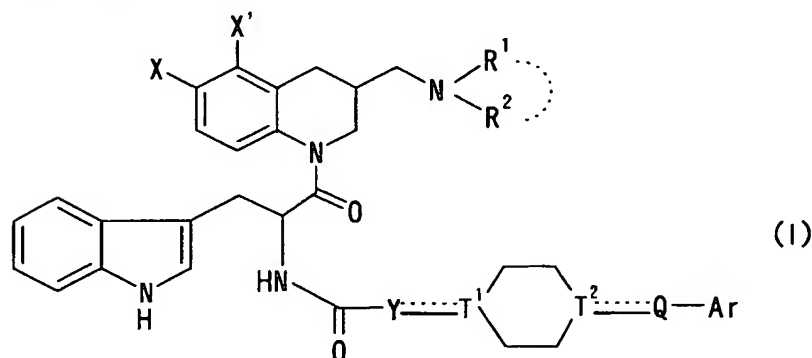


- 5 [式中、XおよびX'は同一または異なって水素原子、フッ素原子、塩素原子または置換基を有していてもよいアミノを、XおよびX'の少なくとも一方はフッ素原子、塩素原子または置換基を有していてもよいアミノを示し；
 R^1 および R^2 は水素原子または置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキルを示すか、 R^1 と R^2 とは隣接する窒素原子とともに置換基を有していてもよい含窒素複素環を形成し；
 10 YおよびQは同一または異なって結合手または主鎖の原子数1ないし6のスペーサーを示し；
・・・ は単結合または二重結合を示し；
 T^1 および T^2 は、それぞれ隣接する・・・が単結合であるとき、同一または異
 15 なって、C (R^9) (R^9 は水素原子、ヒドロキシまたは C_{1-6} アルキルを示す) またはNを、隣接する・・・が二重結合であるとき、Cを示し；
 Arは置換基を有していてもよい芳香族基、置換基を有していてもよい C_{3-9} シクロアルキル基、置換基を有していてもよい3ないし9員飽和複素環基、水素原子またはハロゲン原子を示す。ただし、6-クロロ-3-(R, S)-(N, N-ジメチルア
 20 ミノ)メチル-1-[3-(インドール-3-イル)-2-[(R)-(4-フェニルピペラジン-1-イル)カルボニルアミノ]プロパノイル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン；6-クロロ-3-(R, S)-(N, N-ジメチルアミノ)メチル-1-[3-(インドール-3-イル)-2-[(R)-4-(2-オキソ-2, 3-ジヒドロ-1H-ベンズイミダゾール-1-イル)ピペリジノカルボニルアミノ]プロパノイル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリンおよび1-ベンゾイ

ル-N-[(R)-2-[6-クロロ-3-[(N,N-ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロキノリン-1-イル]-1-[3-(インドール-3-イル)プロパノイル]-4-ピペリジンカルボキサミドを除く]で表される化合物またはその塩〔以下、化合物(I)と略記することもある〕等が、その特異的な構造に基づいて、予想外にも優れたソマトスタチン受容体結合阻害作用等を有し、毒性も低い等、医薬として十分満足できるものであることを初めて見出し、これらの知見に基づいて本発明を完成した。

すなわち、本発明は、

〔1〕式



〔式中、XおよびX'は同一または異なって水素原子、フッ素原子、塩素原子または置換基を有していてもよいアミノを、XおよびX'の少なくとも一方はフッ素原子、塩素原子または置換基を有していてもよいアミノを示し；

R¹およびR²は水素原子または置換基を有していてもよいC₁₋₆アルキルを示すか、R¹とR²とは隣接する窒素原子とともに置換基を有していてもよい含窒素複素環を形成し；

YおよびQは同一または異なって結合手または主鎖の原子数1ないし6のスペーサーを示し；

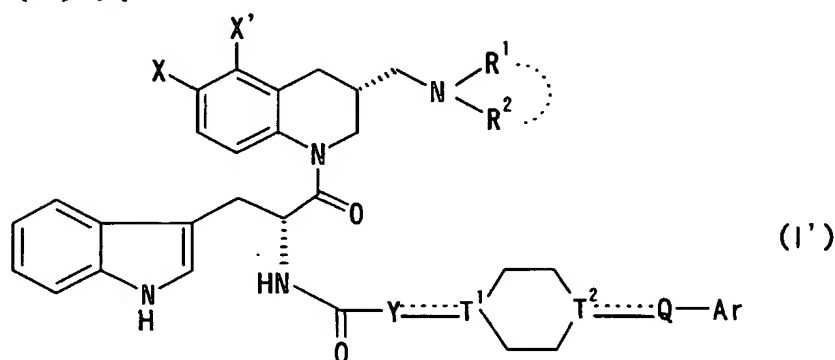
・・・は単結合または二重結合を示し；

T¹およびT²は、それぞれ隣接する・・・が単結合であるとき、同一または異なって、C(R⁹) (R⁹は水素原子、ヒドロキシまたはC₁₋₆アルキルを示す) またはNを、隣接する・・・が二重結合であるとき、Cを示し；

Arは置換基を有していてもよい芳香族基、置換基を有していてもよいC₃₋₉シクロアルキル基、置換基を有していてもよい3ないし9員飽和複素環基、水素

原子またはハロゲン原子を示す。ただし、6-クロロ-3-(R, S)-(N, N-ジメチルアミノ)メチル-1-[3-(インドール-3-イル)-2-[(R)-(4-フェニルピペラジン-1-イル)カルボニルアミノ]プロパノイル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン; 6-クロロ-3-(R, S)-(N, N-ジメチルアミノ)メチル-1-[3-(インドール-3-イル)-2-[(R)-4-(2-オキソ-2, 3-ジヒドロ-1H-ベンズイミダゾール-1-イル)ピペリジノカルボニルアミノ]プロパノイル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリンおよび1-ベンゾイル-N-[(R)-2-[6-クロロ-3-[(N, N-ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン-1-イル]-1-[3-(インドール-3-イル)プロパノイル]-4-ピペリジノカルボキサミドを除く]で表される化合物またはその塩、

10 (2) 式



[式中、XおよびX'は同一または異なって水素原子、フッ素原子、塩素原子または置換基を有していてもよいアミノを、XおよびX'の少なくとも一方はフッ素原子、塩素原子または置換基を有していてもよいアミノを示し；

15 R¹およびR²は水素原子または置換基を有していてもよいC₁₋₆アルキルを示すか、R¹とR²とは隣接する窒素原子とともに置換基を有していてもよい含窒素複素環を形成し；

YおよびQは同一または異なって結合手または主鎖の原子数1ないし6のスペーサーを示し；

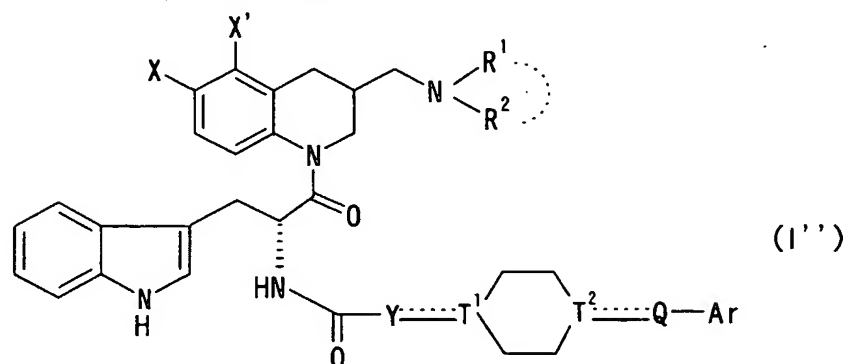
20 ・・・は単結合または二重結合を示し；

T¹およびT²は、それぞれ隣接する・・・が単結合であるとき、同一または異なって、C(R⁹) (R⁹は水素原子、ヒドロキシまたはC₁₋₆アルキルを示す) またはNを、隣接する・・・が二重結合であるとき、Cを示し；

Arは置換基を有していてもよい芳香族基、置換基を有していてもよいC₃₋₉シ

クロアルキル基、置換基を有していてもよい3ないし9員飽和複素環基、水素原子またはハロゲン原子を示す。] で表される化合物またはその塩、

〔3〕化合物 (I) が式



- 5 〔式中、各記号は第〔1〕項記載と同意義を示す。〕で表される第〔1〕項記載の化合物、
- 〔4〕XおよびX'が同一または異なって水素原子、フッ素原子または塩素原子、XおよびX'の少なくとも一方がフッ素原子または塩素原子；
 . . . が単結合；
- 10 T¹およびT²が同一または異なってCHまたはN；
 Arが置換基を有していてもよい芳香族基である第〔1〕項～第〔3〕項のいずれかに記載の化合物、
- 〔5〕Xがフッ素原子または塩素原子であり、X'が水素原子である第〔1〕項～第〔3〕項のいずれかに記載の化合物、
- 15 〔6〕Xが塩素原子であり、X'が水素原子である第〔1〕項～第〔3〕項のいずれかに記載の化合物、
- 〔7〕R¹およびR²がそれぞれC₁₋₆アルキルを示すか、R¹とR²が隣接する窒素原子とともに5または6員の環状アミノ基を形成する第〔1〕項～第〔3〕項のいずれかに記載の化合物、
- 20 〔8〕R¹およびR²がそれぞれC₁₋₆アルキルである第〔1〕項～第〔3〕項のいずれかに記載の化合物、
- 〔9〕YおよびQで示される主鎖の原子数1ないし6のスペーサーが、-O-、-S-、-CO-、-SO-、-SO₂-、-NR⁸- (R⁸は水素原子、ハロゲン化されていてもよいC₁₋₆アルキル、ハロゲン化されていてもよいC₁₋₆アルキル-カル

ポニル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルスルホニル) およびハロゲン化されていてもよい2価の C_{1-6} 非環式炭化水素基から選ばれる1ないし3個からなる2価基である第〔1〕項記載の化合物、

〔10〕 Yが結合手、 C_{1-2} アルキレン、 $-CH_2O-$ である第〔1〕項～第〔3〕項のいずれかに記載の化合物、

〔11〕 Yが結合手または C_{1-2} アルキレンである第〔1〕項～第〔3〕項のいずれかに記載の化合物、

〔12〕 Qが $=CH-$ 、 $-CH_2-$ 、 $-O-$ 、 $-S-$ 、 $-CO-$ 、 $-SO_2-$ 、 $-CO-CH_2-$ 、 $-CH_2-NH-CO-$ または $-CH_2-O-CH_2-$ である第〔1〕項～第〔3〕項のいずれかに記載の化合物、

〔13〕 Qが $-CO-$ である第〔1〕項～第〔3〕項のいずれかに記載の化合物、

〔14〕 が単結合、 T^1 がCH、 T^2 がNである第〔1〕項～第〔3〕項のいずれかに記載の化合物、

〔15〕 が単結合、 T^1 がN、 T^2 がCHである第〔1〕項～第〔3〕項のいずれかに記載の化合物、

〔16〕 が単結合、 T^1 がN、 T^2 がNである第〔1〕項～第〔3〕項のいずれかに記載の化合物、

〔17〕 Arが置換基を有していてもよい単環式芳香族基である第〔1〕項～第〔3〕項のいずれかに記載の化合物、

〔18〕 Arが置換基を有していてもよい縮合芳香族基である第〔1〕項～第〔3〕項のいずれかに記載の化合物、

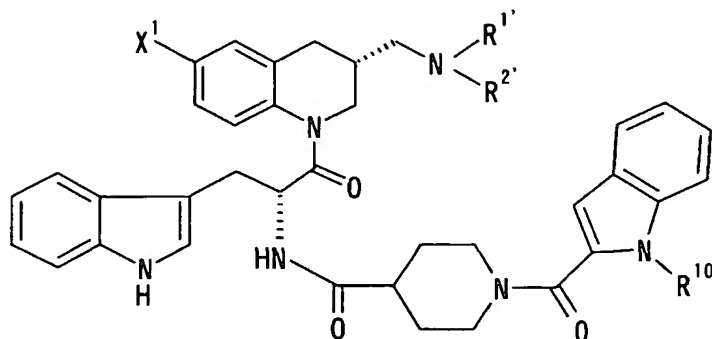
〔19〕 Arが、ハロゲン原子、シアノ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルおよびハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシから選ばれる置換基を1または2個有していてもよいフェニルである第〔17〕項記載の化合物、

〔20〕 Arが、ハロゲン原子、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルおよびハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシから選ばれる置換基を1または2個有していてもよいインドール-2-イルである第〔18〕項記載の化

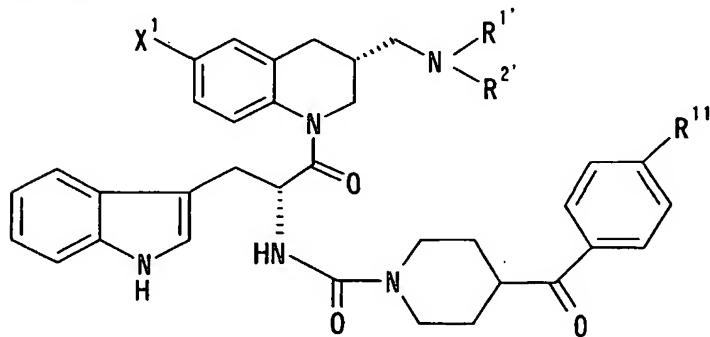
合物、

〔21〕 Arが、インデン-2-イル、イソキノリルまたは2-オキソ-2, 3-ジヒドロ-1H-ベンズイミダゾール-1-イルである第〔18〕項記載の化合物、

5 〔22〕 式



または



〔式中、X¹は水素原子、フッ素原子、塩素原子または置換基を有していてもよいアミノを示し；

R¹'およびR²'は水素原子またはC₁₋₆アルキルを示し；

R¹⁰はC₁₋₆アルキルを示し；

R¹¹はハロゲン原子を示す。〕で表される第〔2〕項記載の化合物、

〔23〕 X¹が塩素原子、R¹'およびR²'がC₁₋₃アルキル、R¹⁰がC₁₋₃アルキル、R¹¹がハロゲン原子である第〔22〕項記載の化合物、

〔24〕 N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-1-(1-メチルインドール-2-イルカルボニル)-4-ピペリジンカルボキサミド (実施例 51)、

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1H-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-1-(3-イソキノリニルカルボニル)-4-ピペリジンカルボキサミド (実施例118)、

5 N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-4-(4-フルオロベンゾイル)-1-ピペリジンカルボキサミド (実施例 129)、

4-(4-クロロベンゾイル)-N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-1-ピペリジンカルボキサミド (実施例 130)、

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1H-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-4-(4-クロロフェノキシ)-1-ピペリジンカルボキサミド (実施例 142)、

15 N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1H-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-4-フェノキシ-1-ピペリジンカルボキサミド (実施例 145)、

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1H-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-4-[(4-フルオロフェニル)スルホニル]-1-ピペリジンカルボキサミド (実施例 148)、

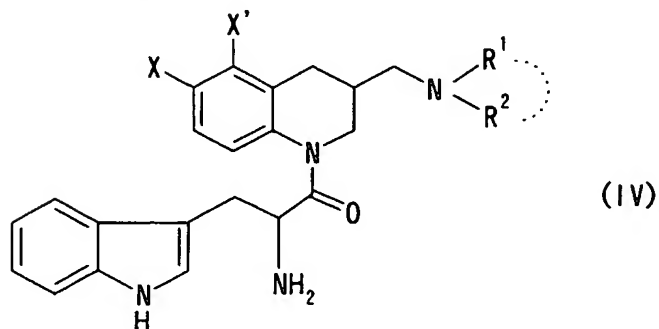
20 N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1H-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-4-[(4-クロロフェニル)スルホニル]-1-ピペリジンカルボキサミド (実施例 150)、

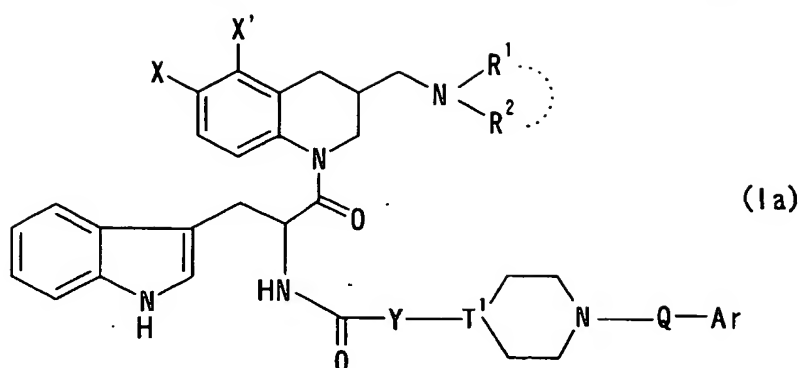
3-(1-ベンゾイル-4-ピペリジニル)-N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]プロパンアミド (実施例 31)、

2-[(1-ベンゾイル-4-ピペリジニル)オキシ]-N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリ

ニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]アセトアミド
(実施例33)、またはその塩、

〔25〕第〔1〕項～第〔3〕項のいずれかに記載の化合物のプロドラッグ、
〔26〕式





〔式中、各記号は前記と同意義を示す。〕で表される化合物またはその塩の製造法、

〔28〕第〔1〕項～第〔3〕項のいずれかに記載の化合物もしくはその塩またはそのプロドラッグを含有してなる医薬組成物、

〔29〕ソマトスタチン受容体結合阻害剤である第〔28〕項記載の組成物、

〔30〕ソマトスタチンサブタイプ2受容体結合阻害剤である第〔29〕項記載の組成物、

〔31〕ソマトスタチン受容体作動薬である第〔28〕項記載の組成物、

〔32〕ソマトスタチンサブタイプ2受容体作動薬である第〔31〕項記載の組成物、

〔33〕糖尿病または糖尿病性腎症の予防・治療剤である第〔28〕項記載の組成物、

〔34〕先端巨大症、TSH産生腫瘍、非分泌性（非機能性）下垂体腫瘍、異所性ACTH（アドレノコルチコトロピン）産生腫瘍、髄様甲状腺癌、VIP産生腫瘍、グルカゴン産生腫瘍、ガストリン産生腫瘍、インスリノーマ、カルチノイドなどの腫瘍の予防・治療剤である第〔28〕項記載の組成物、

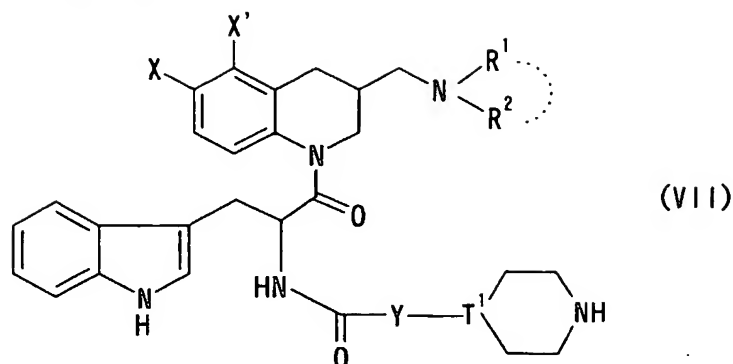
〔35〕神経内分泌腫瘍に起因する下痢またはAIDSに起因する下痢などの予防・治療剤である第〔28〕項記載の組成物、

〔36〕哺乳動物に対して、第〔1〕項～第〔3〕項のいずれかに記載の化合物またはその塩あるいはそのプロドラッグを有効量投与することを特徴とするソマトスタチン受容体結合阻害方法、

〔37〕ソマトスタチン受容体結合阻害剤を製造するための第〔1〕項～第〔3〕項のいずれかに記載の化合物またはその塩あるいはそのプロドラッグの使

用、および

〔38〕式



〔式中、各記号は第〔1〕項記載と同意義を示す。〕で表される化合物または
5 その塩に関する。

発明を実施するための最良の形態

上記式中、XおよびX'は同一または異なって水素原子、フッ素原子、塩素原子または置換基を有していてもよいアミノを、XおよびX'の少なくとも一方は
10 フッ素原子、塩素原子または置換基を有していてもよいアミノを示す。

XおよびX'が、同一または異なって水素原子、フッ素原子または塩素原子を示し、XおよびX'の少なくとも一方がフッ素原子または塩素原子を示す場合が好ましい。なかでも、Xがフッ素原子または塩素原子であり、X'が水素原子である場合が好ましい。

15 XおよびX'で示される「置換基を有していてもよいアミノ」における「置換基」としては、ハロゲン化されていてもよいC₁₋₆アルキル、ホルミル、ハロゲン化されていてもよいC₁₋₆アルキル-カルボニル、C₁₋₆アルコキシ-カルボニル、ハロゲン化されていてもよいC₁₋₆アルキルスルホニルなどが挙げられる。

20 ここで、「ハロゲン化されていてもよいC₁₋₆アルキル」としては、後述のR¹とR²とが隣接する窒素原子と共に形成する「置換基を有していてもよい含窒素複素環」における「置換基」として例示したものが用いられる。

「ハロゲン化されていてもよいC₁₋₆アルキル-カルボニル」、「C₁₋₆アルコキシ-カルボニル」、「ハロゲン化されていてもよいC₁₋₆アルキルスルホニル

」としては、後述の R^1 および R^2 で示される「置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル」における「置換基」として例示したものが用いられる。

上記式中、 R^1 および R^2 で示される「置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル」における「 C_{1-6} アルキル」としては、例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、ヘキシルなどが挙げられる。なかでもメチル、エチル、プロピルなどが好ましい。

該「置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル」における「置換基」としては、例えば、ハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、 C_{1-3} アルキレンジオキシ(例、メチレンジオキシ、エチレンジオキシなど)、ニトロ、シアノ、ハロゲン化されていてもよい C_{3-6} シクロアルキル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルチオ、ヒドロキシ、アミノ、モノ- C_{1-6} アルキルアミノ(例、メチルアミノ、エチルアミノ、プロピルアミノ、イソプロピルアミノ、ブチルアミノなど)、ジ- C_{1-6} アルキルアミノ(例、ジメチルアミノ、ジエチルアミノ、ジプロピルアミノ、ジブチルアミノ、エチルメチルアミノなど)、ホルミル、カルボキシ、カルバモイル、チオカルバモイル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル-カルボニル、 C_{1-6} アルコキシ-カルボニル(例、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、プロポキシカルボニル、tert-ブトキシカルボニルなど)、モノ- C_{1-6} アルキル-カルバモイル(例、メチルカルバモイル、エチルカルバモイルなど)、ジ- C_{1-6} アルキル-カルバモイル(例、ジメチルカルバモイル、ジエチルカルバモイル、エチルメチルカルバモイルなど)、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルスルホニル、ホルミルアミノ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル-カルボキサミド、 C_{1-6} アルコキシ-カルボキサミド(例、メトキシカルボキサミド、エトキシカルボキサミド、プロポキシカルボキサミド、ブトキシカルボキサミドなど)、 C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ(例、メチルスルホニルアミノ、エチルスルホニルアミノなど)、 C_{1-6} アルキル-カルボニルオキシ(例、アセトキシ、プロパノイルオキシなど)、 C_{1-6} アルコキシ-カルボニルオキシ(例、メトキシカルボニルオキシ、エトキシカルボニルオ

キシ、プロポキシカルボニルオキシ、ブトキシカルボニルオキシなど)、モノ- C_{1-6} アルキル-カルバモイルオキシ(例、メチルカルバモイルオキシ、エチルカルバモイルオキシなど)、ジ- C_{1-6} アルキル-カルバモイルオキシ(例、ジメチルカルバモイルオキシ、ジエチルカルバモイルオキシなど)、置換基を有していてもよい芳香族基などが挙げられる。置換基の数は、例えば1ないし5個、好ましくは1ないし3個である。置換基数が2個以上の場合、各置換基は同一であっても異なってもよい。

前記「ハロゲン化されていてもよい C_{3-6} シクロアルキル」としては、例えば、1ないし5個、好ましくは1ないし3個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)を有していてもよい C_{3-6} シクロアルキル(例、シクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシルなど)などが挙げられる。具体例としては、シクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、4,4-ジクロロシクロヘキシル、2,2,3,3-テトラフルオロシクロペンチル、4-クロロシクロヘキシルなどが挙げられる。

前記「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ」としては、例えば、1ないし5個、好ましくは1ないし3個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)を有していてもよい C_{1-6} アルコキシ(例、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、ブトキシ、ペンチルオキシなど)などが挙げられる。具体例としては、例えば、メトキシ、ジフルオロメトキシ、トリフルオロメトキシ、エトキシ、2,2,2-トリフルオロエトキシ、プロポキシ、イソプロポキシ、ブトキシ、4,4,4-トリフルオロブトキシ、イソブトキシ、sec-ブトキシ、ペンチルオキシ、ヘキシルオキシなどが挙げられる。

前記「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルチオ」としては、例えば、1ないし5個、好ましくは1ないし3個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)を有していてもよい C_{1-6} アルキルチオ(例、メチルチオ、エチルチオ、プロピルチオ、イソプロピルチオ、ブチルチオ、sec-ブチルチオ、tert-ブチルチオなど)などが挙げられる。具体例としては、例えばメチルチオ、ジフルオロメチルチオ、トリフルオロメチルチオ、エチルチオ、プロピルチオ、イソプロピルチオ、ブチルチオ、4,4,4-トリフルオロブチルチオ、ペン

チルチオ、ヘキシルチオなどが挙げられる。

前記「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル-カルボニル」としては、例えば、1ないし5個、好ましくは1ないし3個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)を有していてもよい C_{1-6} アルキル-カルボニル(例、アセチル、プロパノイル、ブタノイル、ペンタノイル、ヘキサノイルなど)などが挙げられる。具体例としては、例えば、アセチル、モノクロロアセチル、トリフルオロアセチル、トリクロロアセチル、プロパノイル、ブタノイル、ペンタノイル、ヘキサノイルなどが挙げられる。

前記「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルスルホニル」としては、例えば、1ないし5個、好ましくは1ないし3個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)を有していてもよい C_{1-6} アルキルスルホニル(例、メチルスルホニル、エチルスルホニル、プロピルスルホニル、イソプロピルスルホニル、ブチルスルホニル、sec-ブチルスルホニル、tert-ブチルスルホニルなど)などが挙げられる。具体例としては、例えばメチルスルホニル、ジフルオロメチルスルホニル、トリフルオロメチルスルホニル、エチルスルホニル、プロピルスルホニル、イソプロピルスルホニル、ブチルスルホニル、4,4,4-トリフルオロブチルスルホニル、ペンチルスルホニル、ヘキシルスルホニルなどが挙げられる。

前記「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル-カルボキサミド」としては、例えば、1ないし5個、好ましくは1ないし3個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)を有していてもよい C_{1-6} アルキル-カルボキサミド(例、アセトアミド、プロパンアミド、ブタンアミドなど)などが挙げられる。具体例としては、例えばアセトアミド、トリフルオロアセトアミド、プロパンアミド、ブタンアミドなどが挙げられる。

前記「置換基を有していてもよい芳香族基」としては、後述のArとして例示したものが用いられる。

R^1 と R^2 とが隣接する窒素原子と共に形成する「置換基を有していてもよい含窒素複素環」における「含窒素複素環」としては、例えば、炭素原子以外に少なくとも1個の窒素原子を含み、窒素原子、硫黄原子および酸素原子から選

ばれる 1 ないし 3 個のヘテロ原子をさらに含んでもよい 3 ないし 8 員含窒素複素環が挙げられる。具体例としては、例えば、アジリジン、アゼチジン、モルホリン、チオモルホリン、ピペリジン、ピペラジン、ピロリジン、ヘキサメチレンイミン、ヘプタメチレンイミン、ヘキサヒドロピリミジン、1, 4-ジアゼパン、およびこれらの不飽和環状アミン(例、1, 2, 5, 6-テトラヒドロピリジンなど)などが挙げられる。なかでもモルホリン、ピペリジン、ピペラジン、ピロリジンなどが好ましく、特に 5 または 6 員の環状アミノ基(例、ピロリジン、ピペリジン)が好ましい。

該「置換基を有していてもよい含窒素複素環」における「置換基」としては、例えば、オキソ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル-カルボニル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルスルホニル、置換基を有していてもよい C_{6-14} アリール、置換基を有していてもよい C_{7-19} アラルキル、置換基を有していてもよい C_{6-14} アリール-カルボニル、置換基を有していてもよい 5 ないし 10 員芳香族複素環基などが挙げられる。置換基の数は、例えば 1 ないし 5 個、好ましくは 1 ないし 3 個である。また、置換基数が 2 個以上の場合、各置換基は同一であっても異なってもよい。

前記「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル」としては、例えば、1 ないし 5 個、好ましくは 1 ないし 3 個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)を有していてもよい C_{1-6} アルキル(例、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、ヘキシルなど)が挙げられる。具体例としては、メチル、クロロメチル、ジフルオロメチル、トリクロロメチル、トリフルオロメチル、エチル、2-ブロモエチル、2, 2, 2-トリフルオロエチル、ペンタフルオロエチル、プロピル、3, 3, 3-トリフルオロプロピル、イソプロピル、ブチル、4, 4, 4-トリフルオロブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、イソペンチル、ネオペンチル、5, 5, 5-トリフルオロペンチル、ヘキシル、6, 6, 6-トリフルオロヘキシルなどが挙げられる。

前記「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル-カルボニル」、「ハロ

ゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルスルホニル」としては、前記「置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル」における「置換基」として例示したものが用いられる。

「置換基を有していてもよい C_{6-14} アリール」における「 C_{6-14} アリール」
5 としては、例えば、フェニル、1-ナフチル、2-ナフチル、2-インデニル、2-アンスリルなどが挙げられる。なかでも、フェニルなどが好ましい。

「置換基を有していてもよい C_{7-19} アラルキル」における「 C_{7-19} アラル
キル」としては、例えば、ベンジル、フェネチル、ジフェニルメチル、トリフ
エニルメチル、1-ナフチルメチル、2-ナフチルメチル、2,2-ジフェニルエチ
10 ル、3-フェニルプロピル、4-フェニルブチル、5-フェニルペンチルなどが挙
げられる。なかでもベンジルなどが好ましい。

「置換基を有していてもよい C_{6-14} アリール-カルボニル」における「 C_{6-14}
アリール-カルボニル」としては、例えば、ベンゾイル、1-ナフトイル、2-
ナフトイルなどが挙げられる。

15 「置換基を有していてもよい5ないし10員芳香族複素環基」における「5ないし10員芳香族複素環基」としては、例えば、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子および酸素原子から選ばれる1または2種、好ましくは、1ないし4個のヘテロ原子を含む5ないし10員の(単環式または2環式)芳香族複素環基が挙げられる。具体的には、例えば、2-または3-チエニル；2-,3-または4-ピリ
20 ジル；2-または3-フリル；2-,4-または5-チアゾリル；2-,4-または5-オキサゾリル；1-,3-または4-ピラゾリル；2-ピラジニル；2-,4-または5-ピリミジニル；1-,2-または3-ピロリル；1-,2-または4-イミダゾ
リル；3-または4-ピリダジニル；3-イソチアゾリル；3-イソオキサゾリル
；1,2,4-オキサジアゾール-5-イル；1,2,4-オキサジアゾール-3-イル；2-
25 -,3-,4-,5-または8-キノリル；1-,3-,4-,5-,6-,7-または8-イソキノリル；1-,2-,3-,4-,5-,6-または7-インドリル；1-,2-,4-または5-イソインドリル；1-,5-または6-フタラジニル；2-,3-または5-キノキサリニル；2-,3-,4-,5-または6-ベンゾフラニル；2-,4-,5-または6-ベンゾチアゾリル；1-,2-,4-,5-または6-ベンズイミダゾリルなどが挙

げられる。

- 前記「置換基を有していてもよい C_{6-14} アリール」、「置換基を有していてもよい C_{7-19} アラルキル」、「置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールーカルボニル」および「置換基を有していてもよい5ないし10員芳香族複素環基」
- 5 における「置換基」としては、例えば、ハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、 C_{1-3} アルキレンジオキシ(例、メチレンジオキシ、エチレンジオキシなど)、ニトロ、シアノ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、ハロゲン化されていてもよい C_{3-6} シクロアルキル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルチオ、ヒ
- 10 ドロキシ、アミノ、モノー C_{1-6} アルキルアミノ(例、メチルアミノ、エチルアミノ、プロピルアミノ、イソプロピルアミノ、ブチルアミノなど)、ジー C_{1-6} アルキルアミノ(例、ジメチルアミノ、ジエチルアミノ、ジプロピルアミノ、ジブチルアミノ、エチルメチルアミノなど)、ホルミル、カルボキシ、カルバモイル、チオカルバモイル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボ
- 15 ニル、 C_{1-6} アルコキシカルボニル(例、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、プロポキシカルボニル、tert-ブトキシカルボニルなど)、モノー C_{1-6} アルキルーカルバモイル(例、メチルカルバモイル、エチルカルバモイルなど)、ジー C_{1-6} アルキルーカルバモイル(例、ジメチルカルバモイル、ジエチルカルバモイル、エチルメチルカルバモイルなど)、ハロゲン化されていてもよい
- 20 C_{1-6} アルキルスルホニル、ホルミルアミノ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボキサミド、 C_{1-6} アルコキシカルボキサミド(例、メトキシカルボキサミド、エトキシカルボキサミド、プロポキシカルボキサミド、ブトキシカルボキサミドなど)、 C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ(例、メチルスルホニルアミノ、エチルスルホニルアミノなど)、 C_{1-6} アルキルーカルボニル
- 25 オキシ(例、アセトキシ、プロパノイルオキシなど)、 C_{1-6} アルコキシカルボニルオキシ(例、メトキシカルボニルオキシ、エトキシカルボニルオキシ、プロポキシカルボニルオキシ、ブトキシカルボニルオキシなど)、モノー C_{1-6} アルキルーカルバモイルオキシ(例、メチルカルバモイルオキシ、エチルカルバモイルオキシなど)、ジー C_{1-6} アルキルーカルバモイルオキシ(例、ジメチルカ

ルバモイルオキシ、ジエチルカルバモイルオキシなど)などが挙げられる。置換基の数は、例えば1ないし5個、好ましくは1ないし3個である。置換基数が2個以上の場合、各置換基は同一であっても異なってもよい。

5 ここで、「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル」としては、前記「置換基を有していてもよい含窒素複素環」における「置換基」として例示したものが用いられる。

10 「ハロゲン化されていてもよい C_{3-6} シクロアルキル」、「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ」、「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルチオ」、「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル-カルボニル」、「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルスルホニル」、「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル-カルボキサミド」としては、前記「置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル」における「置換基」として例示したものが用いられる。

15 R^1 および R^2 は、好ましくは、 C_{1-6} アルキル；さらに好ましくは、メチル、エチル、プロピル；特に好ましくはメチルである。

上記式中、YおよびQで示される「主鎖の原子数1ないし6のスペーサー」とは、主鎖の原子が1ないし6個連なっている間隔を意味する。ここで、「主鎖の原子数」は、主鎖の原子が最小となるように数えるものとする。

20 「主鎖の原子数1ないし6のスペーサー」としては、例えば-O-、-S-、-CO-、-SO-、-SO₂-、-NR⁸- (R^8 は水素原子、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル-カルボニル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルスルホニル) およびハロゲン化されていてもよい2価の C_{1-6} 非環式炭化水素基から選ばれる1ないし3個からなる2価基などが挙げられる。

25 ここで、「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル」としては、前記「置換基を有していてもよい含窒素複素環」における「置換基」として例示したものが用いられる。

「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル-カルボニル」、「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルスルホニル」としては、それぞれ前記「置換

基を有していてもよい C_{1-6} アルキル」における「置換基」として例示したものが用いられる。

「ハロゲン化されていてもよい2価の C_{1-6} 非環式炭化水素基」における「2価の C_{1-6} 非環式炭化水素基」としては、例えば、1ないし5個、好ましくは1
5 ないし3個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)をそれぞれ有していてもよい

(1) C_{1-6} アルキレン(例えば、 $-CH_2-$ 、 $-CF_2-$ 、 $-(CH_2)_2-$ 、 $-(CH_2)_3-$ 、
 $-(CH_2)_4-$ 、 $-(CH_2)_5-$ 、 $-(CH_2)_6-$ 、 $-CH(CH_3)-$ 、 $-C(CH_3)_2-$ 、 $-CH(CF_3)-$ 、
 $-CH(CH_3)CH_2-$ 、 $-C(CH_3)_2CH_2-$ 、 $-(CH(CH_3))_2-$ 、 $-(CF_2)_2-$ 、 $-(CH_2)_2$
 10 $C(CH_3)_2-$ 、 $-(CH_2)_3 C(CH_3)_2-$ など)；

(2) C_{2-6} アルケニレン(例えば、 $-CH=CH-$ 、 $-CH_2-CH=CH-$ 、 $-CH_2-CF=CH-$ 、
 $-C(CH_3)_2-CH=CH-$ 、 $-CH_2-CH=CH-CH_2-$ 、 $-CH_2-CH_2-CH=CH-$ 、
 $-CH=CH-CH=CH-$ 、 $-CH=CH-CH_2-CH_2-CH_2-$ など)；

(3) C_{2-6} アルキニレン、(例えば、 $-C\equiv C-$ 、 $-CH_2-C\equiv C-$ 、 $-CH_2-C\equiv C-$
 15 CH_2-CH_2- など)などが挙げられる。

該「主鎖の原子数1ないし6のスペーサー」の好適な例としては、

(1) 1ないし3個のハロゲン原子を有していてもよい C_{1-6} アルキレン(例えば、
 $-CH_2-$ 、 $-CF_2-$ 、 $-(CH_2)_2-$ 、 $-(CH_2)_3-$ 、 $-(CH_2)_4-$ 、 $-(CH_2)_5-$ 、 $-(CH_2)_6-$
 $-CHCH_3-$ 、 $-C(CH_3)_2-$ 、 $-CH(CF_3)-$ 、 $-CH(CH_3)CH_2-$ 、 $-C(CH_3)_2CH_2-$
 20 $-$ 、 $-(CH(CH_3))_2-$ 、 $-(CF_2)_2-$ 、 $-(CH_2)_2 C(CH_3)_2-$ 、 $-(CH_2)_3 C(CH_3)_2-$
 $-$ など)；

(2) 1ないし3個のハロゲン原子を有していてもよい C_{2-6} アルケニレン(例えば
 $-CH=CH-$ 、 $-CH_2-CH=CH-$ 、 $-CH_2-CF=CH-$ 、 $-C(CH_3)_2-CH=CH-$ 、
 $CH_2-CH=CH-CH_2-$ 、 $-CH_2-CH_2-CH=CH-$ 、 $-CH=CH-CH=CH-$ 、 $-CH=CH-$
 25 $-CH_2-CH_2-CH_2-$ など)；

(3) 1ないし3個のハロゲン原子を有していてもよい C_{2-6} アルキニレン、(例えば
 $-C\equiv C-$ 、 $-CH_2-C\equiv C-$ 、 $-CH_2-C\equiv C-CH_2-CH_2-$ など)；

(4) $-(CH_2)_{w1}O(CH_2)_{w2}-$ 、 $-(CH_2)_{w1}S(CH_2)_{w2}-$ 、
 $-(CH_2)_{w1}CO(CH_2)_{w2}-$ 、 $-(CH_2)_{w1}SO(CH_2)_{w2}-$ 、

- $-(CH_2)_{w1}SO_2(CH_2)_{w2}-$ 、 $-(CH_2)_{w1}NR^8(CH_2)_{w2}-$;
 (5) $-(CH_2)_{w3}CONR^8(CH_2)_{w4}-$ 、 $-(CH_2)_{w3}NR^8CO(CH_2)_{w4}-$ 、
 $-(CH_2)_{w3}SO_2NR^8(CH_2)_{w4}-$ 、 $-(CH_2)_{w3}NR^8SO_2(CH_2)_{w4}-$ 、
 $-(CH_2)_{w3}COO(CH_2)_{w4}-$;
 5 (6) $-(CH_2)_{w5}NR^8CONR^{8b}(CH_2)_{w6}-$;
 (R^8 は前記と同意義を ; R^{8b} は R^8 と同意義を ; $w1$ および $w2$ は 0 ないし 5 の整数を、かつ $w1+w2$ が 0 ないし 5 を ; $w3$ および $w4$ は 0 ないし 4 の整数を、かつ $w3+w4$ が 0 ないし 4 を ; $w5$ および $w6$ は 0 ないし 3 の整数を、かつ $w5+w6$ が 0 ないし 3 を示す) などが挙げられる。
- 10 Yで示される「主鎖の原子数 1 ないし 6 のスペーサー」は、好ましくは C_{1-2} アルキレン(例えば、 $-CH_2-$ 、 $-(CH_2)_2-$ など)、 $-(CH_2)_{w1}O(CH_2)_{w2}-$ (記号は前記と同意義) などであり、さらに好ましくは C_{1-2} アルキレン(例えば、 $-CH_2-$ 、 $-(CH_2)_2-$ など)などである。
- Qで示される「主鎖の原子数 1 ないし 6 のスペーサー」は、好ましくは C_{1-2} アルキレン(例えば、 $-CH_2-$ 、 $-(CH_2)_2-$ など)、 $-(CH_2)_{w1}CO(CH_2)_{w2}-$ 、
 15 $-(CH_2)_{w3}COO(CH_2)_{w4}-$ 、 $-(CH_2)_{w3}NR^8CO(CH_2)_{w4}-$ 、 $-(CH_2)_{w1}SO_2(CH_2)_{w2}-$ (記号は前記と同意義) ; さらに好ましくは $-(CH_2)_{w1}CO(CH_2)_{w2}-$ 、
 $-(CH_2)_{w3}COO(CH_2)_{w4}-$ (記号は前記と同意義) などである。
- Yは、好ましくは結合手、 C_{1-2} アルキレン(例えば、 $-CH_2-$ 、 $-(CH_2)_2-$ など)、
 20 $-CH_2O-$ などであり、さらに好ましくは結合手または C_{1-2} アルキレン(例えば、 $-CH_2-$ 、 $-(CH_2)_2-$ など)などである。
- Qは、好ましくは結合手、 C_{1-2} アルキレン(例えば、 $-CH_2-$ 、 $-(CH_2)_2-$ 、 $=CH-$ など)、 $-(CH_2)_{w1}CO(CH_2)_{w2}-$ 、 $-(CH_2)_{w3}COO(CH_2)_{w4}-$ 、 $-(CH_2)_{w3}NR^8CO(CH_2)_{w4}-$ 、
 $-(CH_2)_{w1}SO_2(CH_2)_{w2}-$ 、 $-(CH_2)_{w1}O(CH_2)_{w2}-$ (記号は前記と同意義) ; さらに好ましくは
 25 結合手、 $-(CH_2)_{w1}CO(CH_2)_{w2}-$ 、 $-(CH_2)_{w3}COO(CH_2)_{w4}-$ 、 $-(CH_2)_{w1}O(CH_2)_{w2}-$ (記号は前記と同意義) などであり、なかでも $=CH-$ 、 $-CH_2-$ 、 $-O-$ 、 $-S-$ 、 $-CO-$ 、
 $-SO_2-$ 、 $-CO-CH_2-$ 、 $-CH_2-NH-CO-$ 、 $-CH_2-O-CH_2-$ が好ましく、とりわけ $-CO-$ が好ましい。

上記式中、...は、単結合または二重結合を示すが、とりわけ単結合が好

ましい。

上記式中、 T^1 および T^2 は、それぞれ隣接する ... が単結合であるとき、
同一または異なって、 $C(R^9)$ (R^9 は水素原子、ヒドロキシまたは C_{1-6}
アルキルを示す) または N を、隣接する ... が二重結合であるとき、 C を示
5 す。

R^9 で示される「 C_{1-6} アルキル」としては、前記 R^1 および R^2 で示される「
置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル」において例示したものが用いられ
る。

T^1 および T^2 は、それぞれ隣接する ... が単結合であるとき、好ましくは
10 同一または異なって CH または N を示す。なかでも、 T^1 が $=CH-$ であり、 T^2
が $=N-$ である場合が好ましい。

また、 T^1 が N であり、 T^2 が CH である場合、 T^1 および T^2 がともに N である
場合も好ましい。

上記式中、 Ar で示される「置換基を有していてもよい芳香族基」における「
15 芳香族基」としては、例えば、単環式芳香族基、縮合芳香族基、環集合芳香族
基などが挙げられる。

該単環式芳香族基としては、単環式芳香環から任意の 1 個の水素原子を除い
てできる 1 価基が挙げられる。該「単環式芳香環」としては、例えばベンゼン
環、5 または 6 員芳香族複素環が挙げられる。

20 「5 または 6 員芳香族複素環」としては、例えば、炭素原子以外に窒素原子
、硫黄原子および酸素原子から選ばれるヘテロ原子 1 個以上 (例えば、1~3 個)
を含む 5 または 6 員芳香族複素環などが挙げられる。具体的には、チオフェン
、フラン、ピロール、イミダゾール、ピラゾール、チアゾール、イソチアゾー
ル、オキサゾール、イソオキサゾール、ピリジン、ピラジン、ピリミジン、ピ
25 リダジン、1, 2, 4-オキサジアゾール、1, 3, 4-オキサジアゾール、1, 2, 4-チア
ジアゾール、1, 3, 4-チアジアゾール、フラザンなどが挙げられる。

「単環式芳香族基」の具体例としては、フェニル、2-または 3-チエニル、
2-または 3-フリル、2-, 3-または 4-ピリジル、2-, 4-または 5-チアゾ
リル、2-, 4-または 5-オキサゾリル、3-または 4-ピラゾリル、2-ピラジ

ニル、2-、4-または5-ピリミジニル、1-、2-または3-ピロリル、1-、2-または4-イミダゾリル、3-または4-ピリダジニル、3-イソチアゾリル、3-イソオキサゾリル、1,2,4-オキサジアゾール-5-イル、1,2,4-オキサジアゾール-3-イルなどが挙げられる。

- 5 「縮合芳香族基」としては、縮合多環式(好ましくは2ないし4環式、好ましくは2または3環式)芳香環から任意の1個の水素原子を除いてできる1価基を示す。該「縮合多環式芳香環」としては、縮合多環式芳香族炭化水素、縮合多環式芳香族複素環などが挙げられる。

- 10 該「縮合多環式芳香族炭化水素」としては、例えば、炭素数9ないし14個の縮合多環式(2または3環式)芳香族炭化水素(例、ナフタレン、インデン、フルオレン、アントラセンなど)などが挙げられる。

- 15 該「縮合多環式芳香族複素環」としては、例えば、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子および酸素原子から選ばれるヘテロ原子を1個以上(例えば、1~4個)を含む9ないし14員、好ましくは9または10員の縮合多環式芳香族複素環などが挙げられる。該「縮合多環式芳香族複素環」の具体例としては、ベンゾフラン、ベンゾチオフェン、ベンズイミダゾール、ベンズオキサゾール、ベンゾチアゾール、ベンズイソチアゾール、ナフト[2,3-b]チオフェン、イソキノリン、キノリン、インドール、キノキサリン、フェナントリジン、フェノチアジン、フェノキサジン、フタラジン、ナフチリジン、キナゾリン、シンノリン、20 カルバゾール、 β -カルボリン、アクリジン、フェナジン、フタルイミドなどが挙げられる。

- 「縮合芳香族基」の具体例としては、1-ナフチル；2-ナフチル；インデン-1-イル；インデン-2-イル；2-,3-,4-,5-または8-キノリル；1-,3-,4-,5-,6-,7-または8-イソキノリル；1-,2-,3-,4-,5-,6-または7-インドリル；1-,2-,4-または5-イソインドリル；1-,5-または6-フタラジニル；2-,3-または5-キノキサリニル；2-,3-,4-,5-または6-ベンゾチエニル；2-,3-,4-,5-または6-ベンゾフラニル；2-,4-,5-または6-ベンゾチアゾリル；1-,2-,4-,5-または6-ベンズイミダゾリル、2-オキソ-2,3-ジヒドロ-1H-ベンズイミダゾール-1-イルなどが挙げられる

「環集合芳香族基」は、2 個以上(好ましくは 2 または 3 個)の芳香環が単結合で直結していて、環を直結している結合の数が環系の数より 1 個少ない芳香環集合体から任意の水素原子 1 個を除いた基を意味する。

- 5 該芳香環集合体としては、例えば、炭素数 6 ないし 14 の単環式または縮合多環式芳香族炭化水素(例、ベンゼン環、ナフタレン環など)および 5 ないし 10 員(好ましくは 5 または 6 員)芳香族複素環から選ばれる 2 または 3 個(好ましくは 2 個)で形成される芳香環集合体などが挙げられる。

- 10 芳香環集合体の好ましい例としては、例えばベンゼン、ナフタレン、ピリジン、ピリミジン、チオフェン、フラン、チアゾール、イソチアゾール、オキサゾール、1, 2, 4-オキサジアゾール、1, 3, 4-オキサジアゾール、1, 2, 4-チアジアゾール、1, 3, 4-チアジアゾール、キノリン、イソキノリン、インドール、ベンゾチオフェン、ベンズオキサゾール、ベンゾチアゾールおよびベンゾフランから選ばれる 2 または 3 個の芳香環からなる芳香環集合体が挙げられる。

- 15 「環集合芳香族基」の具体例としては、2-, 3-または 4-ビフェニル; 3-(1-ナフチル)-1, 2, 4-オキサジアゾール-5-イル; 3-(2-ナフチル)-1, 2, 4-オキサジアゾール-5-イル; 3-(2-ベンゾフラニル)-1, 2, 4-オキサジアゾール-5-イル; 3-フェニル-1, 2, 4-オキサジアゾール-5-イル; 3-(2-ベンズオキサゾリル)-1, 2, 4-オキサジアゾール-5-イル; 3-(3-インドリル)-1, 2, 4-オキサジアゾール-5-イル; 3-(2-インドリル)-1, 2, 4-オキサジアゾール-5-イル; 4-フェニルチアゾール-2-イル; 4-(2-ベンゾフラニル)チアゾール-2-イル; 4-フェニル-1, 3-オキサゾール-5-イル; 5-フェニル-イソチアゾール-4-イル; 5-フェニルオキサゾール-2-イル; 4-(2-チエニル)フェニル; 4-(3-チエニル)フェニル; 3-(3-ピリジル)フェニル; 4-(3-ピリジル)フェニル; 6-フェニル-3-ピリジル; 5-フェニル-1, 3, 4-オキサジアゾール-2-イル; 4-(2-ナフチル)フェニル; 4-(2-ベンゾフラニル)フェニル; 4, 4'-テルフェニルなどが挙げられる。
- 20
- 25

前記した「芳香族基」のなかでも、「単環式芳香族基」および「縮合芳香族基」が好ましい。

該「単環式芳香族基」は、好ましくはフェニル、2-または3-チエニル、2-, 3-または4-ピリジルである。

該「縮合芳香族基」は、好ましくは縮合多環式芳香族複素環基、さらに好ましくは2-ベンゾチエニル、2-ベンゾフラニル、インドール-2-イル、インドール-3-イルである。

Ar で示される「置換基を有していてもよい芳香族基」における「置換基」としては、例えばオキシ、ハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、 C_{1-3} アルキレンジオキシ(例、メチレンジオキシ、エチレンジオキシなど)、ニトロ、シアノ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、 C_{6-14} アリールオキシ- C_{1-6} アルキル(例、フェノキシメチルなど)、 C_{1-6} アルキル- C_{6-14} アリール- C_{2-6} アルケニル(例、メチルフェニルエテニルなど)、ハロゲン化されていてもよい C_{3-6} シクロアルキル、置換基を有していてもよい C_{7-19} アラルキル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルチオ、ヒドロキシ、置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールオキシ、置換基を有していてもよい C_{7-19} アラルキルオキシ、アミノ、モノ- C_{1-6} アルキルアミノ(例、メチルアミノ、エチルアミノ、プロピルアミノ、イソプロピルアミノ、ブチルアミノなど)、ジ- C_{1-6} アルキルアミノ(例、ジメチルアミノ、ジエチルアミノ、ジプロピルアミノ、ジブチルアミノ、エチルメチルアミノなど)、置換基を有していてもよい5ないし7員飽和環状アミノ、アシル、アシルアミノ、アシルオキシなどが挙げられる。

Ar で示される「芳香族基」は、上記置換基を、芳香族基の置換可能な位置に1ないし5個、好ましくは1ないし3個有していてもよい。また、置換基数が2個以上である場合、各置換基は同一であっても異なってもよい。

「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル」、「置換基を有していてもよい C_{7-19} アラルキル」としては、前記「置換基を有していてもよい含窒素複素環」における「置換基」として例示したものが用いられる。

「ハロゲン化されていてもよい C_{3-6} シクロアルキル」、「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ」、「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルチオ」としては、前記「置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル」におけ

る「置換基」として例示したものが用いられる。

前記「置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールオキシ」における「 C_{6-14} アリールオキシ」としては、例えば、フェニルオキシ、1-ナフチルオキシ、2-ナフチルオキシなどが挙げられる。

- 5 前記「置換基を有していてもよい C_{7-19} アラルキルオキシ」における「 C_{7-19} アラルキルオキシ」としては、例えば、ベンジルオキシ、フェネチルオキシ、ジフェニルメチルオキシ、トリフェニルメチルオキシ、1-ナフチルメチルオキシ、2-ナフチルメチルオキシ、2,2-ジフェニルエチルオキシ、3-フェニルプロピルオキシ、4-フェニルブチルオキシ、5-フェニルペンチルオキシなど
10 が挙げられる。

- これら「置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールオキシ」、「置換基を有していてもよい C_{7-19} アラルキルオキシ」における「置換基」としては、前記「置換基を有していてもよい C_{6-14} アリール」における「置換基」として例示したものが用いられる。置換基の数は、例えば1ないし5個、好ましくは1ないし3個である。また、置換基数が2個以上の場合、各置換基は同一であっても異なってもよい。
15

- 前記「置換基を有していてもよい5ないし7員飽和環状アミノ」における「5ないし7員飽和環状アミノ」としては、例えば、モルホリノ、チオモルホリノ、ピペラジン-1-イル、ピペリジノ、ピロリジン-1-イルなどが挙げられる。
20 該「5ないし7員飽和環状アミノ」は、ベンゼン環と縮合していてもよい。

- 該「置換基を有していてもよい5ないし7員飽和環状アミノ」における「置換基」としては、前記「置換基を有していてもよい含窒素複素環」における「置換基」として例示したものが用いられる。置換基の数は、例えば1ないし5個、好ましくは1ないし3個である。また、置換基数が2個以上の場合、各置換基は同一であっても異なってもよい。
25

前記「アシル」としては、例えば、式： $-CO-R^3$ 、 $-CO-OR^3$ 、 $-CO-NR^3R^4$ 、 $-CS-NR^3R^4$ 、 $-SO_2-R^{3a}$ 、 $-SO-R^{3a}$ 、 $-SO_2-NR^3R^4$ 〔式中、 R^3 は(i)水素原子、(ii)置換基を有していてもよい炭化水素基、または(iii)置換基を有していてもよい複素環基； R^{3a} は(i)置換基を有していてもよい炭化水素基、

または(ii) 置換基を有していてもよい複素環基; R^4 は水素原子または C_{1-6} アルキルを示し; R^3 と R^4 とは隣接する窒素原子と共に置換基を有していてもよい含窒素複素環を形成していてもよい]で表されるアシルなどが挙げられる。

R^3 または R^{3a} で示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」における
5 「炭化水素基」としては、例えば、鎖状または環状炭化水素基(例、アルキル、アルケニル、アルキニル、シクロアルキル、アリール、アラルキルなど)などが挙げられる。このうち、以下のような炭素数1ないし19個の鎖状または環状炭化水素基などが好ましい。

- a) C_{1-6} アルキル(例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、
10 イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、ヘキシルなど)；
- b) C_{2-6} アルケニル(例えば、ビニル、アリル、イソプロペニル、2-ブテニルなど)；
- c) C_{2-6} アルキニル(例えば、エチニル、プロパルギル、2-ブチニルなど)；
- d) C_{3-6} シクロアルキル(例えば、シクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、
15 シクロヘキシルなど)、該 C_{3-6} シクロアルキルは、1個のベンゼン環と縮合していてもよい；
- e) C_{6-14} アリール(例えば、フェニル、1-ナフチル、2-ナフチル、2-インデニル、
2-アンスリルなど)、好ましくはフェニル；
- f) C_{7-19} アラルキル(例えば、ベンジル、フェネチル、ジフェニルメチル、トリフェニルメチル、
20 1-ナフチルメチル、2-ナフチルメチル、2,2-ジフェニルエチル、3-フェニルプロピル、4-フェニルブチル、5-フェニルペンチルなど)、好ましくはベンジル。

「置換基を有していてもよい炭化水素基」における「置換基」としては、例
25 えば、ハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、 C_{1-3} アルキレンジオキシ(例、メチレンジオキシ、エチレンジオキシなど)、ニトロ、シアノ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルチオ、ヒドロキシ、アミノ、モノ- C_{1-6} アルキルアミノ(例、メチルアミノ、エチルアミノ、プロピルアミノ、イソプロピルアミノ、ブチ

- ルアミノなど)、ジ- C_{1-6} アルキルアミノ(例、ジメチルアミノ、ジエチルアミノ、ジプロピルアミノ、ジブチルアミノ、エチルメチルアミノなど)、置換基を有していてもよい5ないし7員飽和環状アミノ、ホルミル、カルボキシ、カルバモイル、チオカルバモイル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル
- 5 -カルボニル、 C_{1-6} アルコキシカルボニル(例、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、プロポキシカルボニル、tert-ブトキシカルボニルなど)、 C_{6-14} アリールカルボニル(例、ベンゾイル、1-ナフトイル、2-ナフトイルなど)、5ないし6員複素環カルボニル(例、ニコチノイル、イソニコチノイル、2-テノイル、3-テノイル、2-フロイル、3-フロイル、モルホリノカル
- 10 ボニル、ピペリジノカルボニル、ピロリジン-1-イルカルボニルなど)、 C_{6-14} アリールオキシカルボニル(例、フェニルオキシカルボニル、1-ナフチルオキシカルボニル、2-ナフチルオキシカルボニルなど)、 C_{7-19} アラルキルオキシカルボニル(例、ベンジルオキシカルボニル、フェネチルオキシカルボニル、ジフェニルメチルオキシカルボニル、トリフェニルメチルオキシカル
- 15 ボニル、1-ナフチルメチルオキシカルボニル、2-ナフチルメチルオキシカルボニル、2,2-ジフェニルエチルオキシカルボニル、3-フェニルプロピルオキシカルボニル、4-フェニルブチルオキシカルボニル、5-フェニルペンチルオキシカルボニルなど)、モノ- C_{1-6} アルキルカルバモイル(例、メチルカルバモイル、エチルカルバモイルなど)、ジ- C_{1-6} アルキルカルバモイル(例
- 20 、ジメチルカルバモイル、ジエチルカルバモイル、エチルメチルカルバモイルなど)、 C_{6-14} アリールカルバモイル(例、フェニルカルバモイルなど)、5ないし6員複素環カルバモイル(例、モルホリノカルバモイル、ピペリジノカルバモイル、2-ピリジルカルバモイル、3-ピリジルカルバモイル、4-ピリジルカルバモイル、2-チエニルカルバモイル、3-チエニルカルバモイルなど)
- 25 、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルスルホニル、 C_{6-14} アリールスルホニル(例、フェニルスルホニル、1-ナフチルスルホニル、2-ナフチルスルホニルなど)、ホルミルアミノ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルカルボキサミド、 C_{6-14} アリールカルボキサミド(例、フェニルカルボキサミド、ナフチルカルボキサミドなど)、 C_{1-6} アルコキシカルボキサミ

ド（例、メトキシカルボキサミド、エトキシカルボキサミド、プロポキシカルボキサミド、ブトキシカルボキサミドなど）、 C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ（例、メチルスルホニルアミノル、エチルスルホニルアミノなど）、 C_{1-6} アルキル-カルボニルオキシ（例、アセトキシ、プロパノイルオキシなど）、 C_{6-14} アリール-カルボニルオキシ（例、ベンゾイルオキシ、1-ナフトイルオキシ、2-ナフトイルオキシなど）、 C_{1-6} アルコキシ-カルボニルオキシ（例、メトキシカルボニルオキシ、エトキシカルボニルオキシ、プロポキシカルボニルオキシ、ブトキシカルボニルオキシなど）、モノ- C_{1-6} アルキル-カルバモイルオキシ（例、メチルカルバモイルオキシ、エチルカルバモイルオキシなど）、ジ- C_{1-6} アルキル-カルバモイルオキシ（例、ジメチルカルバモイルオキシ、ジエチルカルバモイルオキシなど）、 C_{6-14} アリール-カルバモイルオキシ（例、フェニルカルバモイルオキシ、ナフチルカルバモイルオキシなど）、5
ないし6員複素環カルボニルオキシ（例、ニコチノイルオキシなど）、 C_{6-14} アリールオキシ（例、フェノキシ、ナフトキシなど）などが挙げられる。置換
10 基の数は、例えば1ないし5個、好ましくは1ないし3個である。置換基数が2
個以上の場合、各置換基は同一であっても異なってもよい。

ここで、「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ」、「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルチオ」、「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル-カルボニル」、「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルスル
20 ホニル」、「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル-カルボキサミド」としては、それぞれ前記「置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル」における「置換基」として例示したものが用いられる。

「置換基を有していてもよい5ないし7員飽和環状アミノ」としては、前記
「置換基を有していてもよい芳香族基」における「置換基」として例示したも
25 のが用いられる。

R^3 または R^{3a} で示される「置換基を有していてもよい複素環基」における「複素環基」としては、例えば炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子および酸素原子から選ばれる1または2種、1ないし4個のヘテロ原子を含む5ないし14員（単環、2環または3環式）複素環、好ましくは(i) 芳香族複素環、(ii) 5ないし



10 員非芳香族複素環または(iii)7ないし10員複素架橋環から任意の1個の水素原子を除いてできる1価基などが挙げられる。

ここで、「芳香族複素環」としては、例えば、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子および酸素原子から選ばれるヘテロ原子1個以上(例えば、1ないし4個)
5)を含む5ないし14員、好ましくは5ないし10員の芳香族複素環などが挙げられる。具体的には、チオフエン、フラン、ピロール、イミダゾール、ピラゾール、チアゾール、イソチアゾール、オキサゾール、イソオキサゾール、ピリジン、ピラジン、ピリミジン、ピリダジン、1,2,4-オキサジアゾール、1,3,4-オキサジアゾール、1,2,4-チアジアゾール、1,3,4-チアジアゾール、フラザン、ベンゾチオフエン、ベンゾフラン、ベンズイミダゾール、ベンズオキサゾール、ベンゾチアゾール、ベンズイソチアゾール、ナフト[2,3-b]チオフエン、フェノキサチン、インドール、イソインドール、1H-インダゾール、プリン、4H-キノリジン、イソキノリン、キノリン、フタラジン、ナフチリジン、キノキサリン、キナゾリン、シンノリン、カルバゾール、 β -カルボリン、フェナントリジン、アクリジン、フェナジンフェノチアジン、フェノキサジン、
15 フタルイミドなどの芳香族複素環、またはこれらの環(好ましくは単環)が1ないし複数個(好ましくは1または2個)の芳香環(例、ベンゼン環等)と縮合して形成された環などが挙げられる。

「5ないし10員非芳香族複素環」としては、例えば、2-または3-ピロリン、
20 、ピロリジン、2-または3-イミダゾリン、2-オキサゾリン、オキサゾリジン、2-または3-ピラゾリン、ピラゾリジン、2-チアゾリン、ピペリジン、ピペラジン、ヘキサメチレンイミン、モルホリン、チオモルホリンなどが挙げられる。

「7ないし10員複素架橋環」としては、例えば、キヌクリジン、7-アザビ
25 シクロ[2.2.1]ヘプタンなどが挙げられる。

該「複素環基」は、好ましくは、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子および酸素原子から選ばれる1または2種、好ましくは、1ないし4個のヘテロ原子を含む5ないし10員の(単環式または2環式)複素環基である。具体的には、例えば、2-または3-チエニル；2-,3-または4-ピリジル；2-または3-フ

リル；2-、4-または5-チアゾリル；2-、4-または5-オキサゾリル；1-3-
-または4-ピラゾリル；2-ピラジニル；2-、4-または5-ピリミジニル；1-
-, 2-または3-ピロリル；1-, 2-または4-イミダゾリル；3-または4-ピ
リダジニル；3-イソチアゾリル；3-イソオキサゾリル；1, 2, 4-オキサジアゾ
5 -ール-5-イル；1, 2, 4-オキサジアゾール-3-イル；2-, 3-, 4-, 5-または8
-キノリル；1-, 3-, 4-, 5-, 6-, 7-または8-イソキノリル；1-, 2-, 3-
-, 4-, 5-, 6-または7-インドリル；1-, 2-, 4-または5-イソインドリル；1
-, 5-または6-フタラジニル；2-, 3-または5-キノキサリニル；2-, 3-, 4
-, 5-または6-ベンゾフラニル；2-, 3-, 4-, 5-または6-ベンゾチエニル
10 ; 2-, 4-, 5-または6-ベンゾチアゾリル；1-, 2-, 4-, 5-または6-ベンズ
イミダゾリルなどの芳香族複素環基；例えば、1-, 2-または3-ピロリジニル
；1-, 2-4-または5-イミダゾリジニル；2-または4-イミダゾリニル；2
-, 3-または4-ピラゾリジニル；ピペリジノ；2-, 3-または4-ピペリジル
；1-または2-ピペラジニル；モルホリノ；チオモルホリノなどの非芳香族複
15 素環基などが挙げられる。

該「置換基を有していてもよい複素環基」における「置換基」としては、前
記「置換基を有していてもよいC₆₋₁₄アリール」における「置換基」として例
示したものが用いられる。置換基の数は、例えば1ないし5個、好ましくは1
ないし3個である。置換基数が2個以上の場合、各置換基は同一であっても異
20 なっていてもよい。

R⁴で示される「C₁₋₆アルキル」としては、例えば、メチル、エチル、プロ
ピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペン
チル、ヘキシルなどが挙げられる。

R³とR⁴とが隣接する窒素原子と共に形成する「置換基を有していてもよい
25 含窒素複素環」としては、前記R¹とR²とが形成する「置換基を有していても
よい含窒素複素環」と同様のものが用いられる。

該「アシル」は、好ましくは、ホルミル、カルボキシ、カルバモイル、ハロ
ゲン化されていてもよいC₁₋₆アルキル-カルボニル（例、アセチルなど）、
C₁₋₆アルコキシ-カルボニル（例、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル

- 、プロポキシカルボニル、tert-ブトキシカルボニルなど)、置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールカルボニル(例、ベンゾイル、1-ナフトイル、2-ナフトイルなど)、置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールオキシカルボニル(例、フェノキシカルボニルなど)、置換基を有していてもよい C_{7-19} アラールキルオキシカルボニル(例、ベンジルオキシカルボニル、フェネチルオキシカルボニルなど)、置換基を有していてもよい5ないし6員複素環カルボニル(例、ニコチノイル、イソニコチノイル、2-テノイル、3-テノイル、2-フロイル、3-フロイル、モルホリノカルボニル、ピペリジノカルボニル、ピロリジン-1-イルカルボニルなど)、モノ- C_{1-6} アルキルカルバモイル(例、メチルカルバモイル、エチルカルバモイルなど)、ジ- C_{1-6} アルキルカルバモイル(例、ジメチルカルバモイル、ジエチルカルバモイル、エチルメチルカルバモイルなど)、置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールカルバモイル(例、フェニルカルバモイル、1-ナフチルカルバモイル、2-ナフチルカルバモイルなど)、置換基を有していてもよい5ないし6員複素環カルバモイル(例、2-ピリジルカルバモイル、3-ピリジルカルバモイル、4-ピリジルカルバモイル、2-チエニルカルバモイル、3-チエニルカルバモイルなど)、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルスルホニル(例、メチルスルホニルなど)、置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールスルホニル、スルファモイルなどである。なかでも、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルカルボニル、 C_{1-6} アルコキシカルボニル、置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールカルボニル、置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールスルホニル(例、ベンゼンスルホニル、1-ナフタレンスルホニル、2-ナフタレンスルホニルなど)などが好ましい。

- なお、「置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールカルボニル」、「置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールオキシカルボニル」、「置換基を有していてもよい C_{7-19} アラールキルオキシカルボニル」、「置換基を有していてもよい5ないし6員複素環カルボニル」、「置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールカルバモイル」、「置換基を有していてもよい5ないし6員複素環カルバモイル」、「置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールスルホニル」に

における「置換基」としては、前記「置換基を有していてもよい C_{6-14} アリール」における「置換基」として例示したものが用いられる。置換基の数は、例えば1ないし5個、好ましくは1ないし3個である。また、置換基数が2個以上の場合、各置換基は同一であっても異なってもよい。

- 5 前記「アシルアミノ」としては、例えば、前記「アシル」で1ないし2個置換されたアミノが挙げられ、好ましくは、式： $-NR^5-COR^6$ 、 $-NR^5-COOR^{6a}$ 、 $-NR^5-SO_2R^{6a}$ 、 $-NR^5-CONR^{6a}R^{6b}$ [式中、 R^5 は水素原子または C_{1-6} アルキル； R^6 は前記 R^3 と同意義； R^{6a} は前記 R^{3a} と同意義； R^{6b} は R^4 と同意義を示す]で表されるアシルアミノなどが挙げられる。
- 10 R^5 で示される「 C_{1-6} アルキル」としては、前記 R^4 で示される「 C_{1-6} アルキル」と同様のものが挙げられる。
- 該「アシルアミノ」は、好ましくは、ホルミルアミノ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル-カルボキサミド（例、アセチルアミノ）、置換基を有していてもよい C_{6-14} アリール-カルボキサミド（例、フェニルカルボキサミド、ナフチルカルボキサミドなど）、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ-カルボキサミド（例、メトキシカルボキサミド、エトキシカルボキサミド、プロポキシカルボキサミド、ブトキシカルボキサミドなど）、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ（例、メチルスルホニルアミノ、エチルスルホニルアミノなど）などである。
- 15 20 なお、「置換基を有していてもよい C_{6-14} アリール-カルボキサミド」における「置換基」としては、前記「置換基を有していてもよい C_{6-14} アリール」における「置換基」として例示したものが用いられる。置換基の数は、例えば1ないし5個、好ましくは1ないし3個である。また、置換基数が2個以上の場合、各置換基は同一であっても異なってもよい。
- 25 前記「アシルオキシ」としては、例えば、前記「アシル」1個で置換されたオキシが挙げられ、好ましくは、式： $-O-COR^7$ 、 $-O-COOR^7$ 、 $-O-CONHR^7$ [式中、 R^7 は前記 R^3 と同意義を示す]で表されるアシルオキシなどが挙げられる。

該「アシルオキシ」は、好ましくは、 C_{1-6} アルキル-カルボニルオキシ（例

、アセトキシ、プロパノイルオキシ、イソブタノイルオキシ、ピバロイルオキシなど)、置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールーカルボニルオキシ(例、ベンゾイルオキシ、1-ナフトイルオキシ、2-ナフトイルオキシなど)、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシカルボニルオキシ(例、メトキシカルボニルオキシ、トリフルオロメトキシカルボニルオキシ、エトキシカルボニルオキシ、プロポキシカルボニルオキシ、ブトキシカルボニルオキシなど)、モノ- C_{1-6} アルキルーカルバモイルオキシ(例、メチルカルバモイルオキシ、エチルカルバモイルオキシなど)、ジ- C_{1-6} アルキルーカルバモイルオキシ(例、ジメチルカルバモイルオキシ、ジエチルカルバモイルオキシなど)、置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールーカルバモイルオキシ(例、フェニルカルバモイルオキシ、ナフチルカルバモイルオキシなど)、ニコチノイルオキシなどである。

なお、「置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールーカルボニルオキシ」、「置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールーカルバモイルオキシ」における「置換基」としては、前記「置換基を有していてもよい C_{6-14} アリール」における「置換基」として例示したものが用いられる。置換基の数は、例えば1ないし5個、好ましくは1ないし3個である。また、置換基数が2個以上の場合、各置換基は同一であっても異なってもよい。

Arで示される「置換基を有していてもよい C_{3-9} シクロアルキル基」における「 C_{3-9} シクロアルキル基」としては、例えばシクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチル、シクロオクチル、シクロノニルなどが挙げられる。

該「置換基を有していてもよい C_{3-9} シクロアルキル基」における「置換基」としては、例えばオキシ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、ハロゲン原子、 C_{1-3} アルキレンジオキシ、ニトロ、シアノ、ハロゲン化されていてもよい C_{3-6} シクロアルキル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルチオ、ヒドロキシ、アミノ、モノ- C_{1-6} アルキルアミノ、ジ- C_{1-6} アルキルアミノ、ホルミル、カルボキシ、カルバモイル、チオカルバモイル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} ア

ルキル-カルボニル、 C_{1-6} アルコキシ-カルボニル、モノ- C_{1-6} アルキル-カルバモイル、ジ- C_{1-6} アルキル-カルバモイル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルスルホニル、ホルミルアミノ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル-カルボキサミド、 C_{1-6} アルコキシ-カルボキサミド、 C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ、 C_{1-6} アルキル-カルボニルオキシ、 C_{1-6} アルコキシ-カルボニルオキシ、モノ- C_{1-6} アルキル-カルバモイルオキシ、ジ- C_{1-6} アルキル-カルバモイルオキシなどが挙げられる。

前記「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル」としては、前記 R^1 と R^2 とが隣接する窒素原子と共に形成する「置換基を有していてもよい含窒素複素環」における「置換基」として例示したものが用いられる。

前記した「ハロゲン原子」、「 C_{1-3} アルキレンジオキシ」、「ハロゲン化されていてもよい C_{3-6} シクロアルキル」、「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ」、「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルチオ」、「モノ- C_{1-6} アルキルアミノ」、「ジ- C_{1-6} アルキルアミノ」、「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル-カルボニル」、「 C_{1-6} アルコキシ-カルボニル」、「モノ- C_{1-6} アルキル-カルバモイル」、「ジ- C_{1-6} アルキル-カルバモイル」、「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルスルホニル」、「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル-カルボキサミド」、「 C_{1-6} アルコキシ-カルボキサミド」、「 C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ」、「 C_{1-6} アルキル-カルボニルオキシ」、「 C_{1-6} アルコキシ-カルボニルオキシ」、「モノ- C_{1-6} アルキル-カルバモイルオキシ」、「ジ- C_{1-6} アルキル-カルバモイルオキシ」としては、前記 R^1 および R^2 で示される「置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル」における「置換基」として例示したものが用いられる。

前記した置換基の数は、例えば1ないし5個、好ましくは1ないし3個である。置換基数が2個以上の場合、各置換基は同一であっても異なってもよい。

「置換基を有していてもよい C_{3-9} シクロアルキル基」の好適な例としては、例えば、シクロペンチル、シクロヘキシル、4、4-ジメチルシクロヘキシル、4-オキソシクロヘキシルなどが挙げられる。



Ar で示される「置換基を有していてもよい 3 ないし 9 員飽和複素環基」における「3 ないし 9 員飽和複素環基」としては、例えば炭素原子以外に酸素原子、窒素原子および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子 1 個以上（例えば 1 ないし 3 個）を含む 3 ないし 9 員飽和複素環基などが挙げられる。具体的には、テトラヒドロフラニル、テトラヒドロピラニル、ピロリジニル、ピペリジニル、モルホリニル、チオモルホリニル、テトラヒドロチエニル、テトラヒドロチオピラニルなどが挙げられる。

該「置換基を有していてもよい 3 ないし 9 員飽和複素環基」における「置換基」としては、前記「置換基を有していてもよい C_{3-9} シクロアルキル基」における置換基と同様のものが用いられる。

該置換基の数は、例えば 1 ないし 5 個、好ましくは 1 ないし 3 個である。置換基数が 2 個以上の場合、各置換基は同一であっても異なってもよい。

「置換基を有していてもよい 3 ないし 9 員飽和複素環基」の好適な例としては、2-または 3-テトラヒドロフラニル；2-、3-または 4-テトラヒドロピラニル；1-、2-または 3-ピロリジニル；1-、2-、3-または 4-ピペリジニルなどが挙げられる。

Ar で示される「ハロゲン原子」としては、例えばフッ素、塩素、臭素、ヨウ素などが挙げられる。

Ar は、好ましくは「置換基を有していてもよい芳香族基」、さらに好ましくは「置換基を有していてもよい単環式芳香族基」または「置換基を有していてもよい縮合芳香族基」である。

ここで、「置換基を有していてもよい単環式芳香族基」における「単環式芳香族基」は、好ましくはフェニル、2-または 3-チエニル、2-、3-または 4-ピリジルである。

また、「置換基を有していてもよい縮合芳香族基」における「縮合芳香族基」は、好ましくは縮合多環式芳香族複素環基、さらに好ましくは 2-ベンゾチエニル、2-ベンゾフラニル、インドール-2-イル、インドール-3-イルである。

「置換基を有していてもよい単環式芳香族基」および「置換基を有していてもよい縮合芳香族基」における「置換基」は、好ましくはハロゲン原子、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルおよびハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシから選ばれる1または2個である。

- 5 Ar は、特に好ましくは、ハロゲン原子、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルおよびハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシから選ばれる置換基をそれぞれ1または2個有していてもよいフェニル、インドール-2-イルまたはインドール-3-イルである。

- 10 とりわけ、ハロゲン原子、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルおよびハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシから選ばれる置換基を1または2個有していてもよいフェニルまたはインドール-2-イルが好ましい。

本発明の化合物(I)、(I')または(I'')の好適な例としては、例えば以下の化合物が挙げられる。

- 1) XまたはX'のいずれか一方がフッ素原子であり、他方が水素原子；
15 R^1 および R^2 がそれぞれ C_{1-6} アルキル（好ましくはメチル）；
Yが結合手または C_{1-2} アルキレン；
Qが結合手、 $-(CH_2)_{w1}CO(CH_2)_{w2}-$ または $-(CH_2)_{w3}COO(CH_2)_{w4}-$ （記号は前記と同意義）；
...が単結合；
20 T^1 がCH、 T^2 がN；
かつ

- Ar が、ハロゲン原子、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルおよびハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシから選ばれる置換基を、それぞれ1または2個有していてもよい単環式芳香族基（好ましくはフェニル、2-または3-チエニル、2-, 3-または4-ピリジル）または縮合芳香族基（好ましくは2-ベンゾチエニル、2-ベンゾフラニル、インドール-2-イル、
25 インドール-3-イル）である化合物。

- 2) Xが塩素原子であり、X'が水素原子；

R^1 および R^2 がそれぞれ C_{1-6} アルキル（好ましくはメチル）；

YがC₁₋₂アルキレン；

Qが結合手、 $-(CH_2)_{w1}CO(CH_2)_{w2}-$ または $-(CH_2)_{w3}COO(CH_2)_{w4}-$ （記号は前記と同意義）；

・・・が単結合；

5 T¹がCH、T²がN；

かつ

Ar が、ハロゲン原子、ハロゲン化されていてもよいC₁₋₆アルキルおよびハロゲン化されていてもよいC₁₋₆アルコキシから選ばれる置換基を、それぞれ1または2個有していてもよい単環式芳香族基（好ましくはフェニル、2-または3-チエニル、2-, 3-または4-ピリジル）または縮合芳香族基（好ましくは2-ベンゾチエニル、2-ベンソフラニル、インドール-2-イル、インドール-3-イル）である化合物。

3) Xが水素原子であり、X'が塩素原子；

R¹ およびR² がそれぞれC₁₋₆アルキル（好ましくはメチル）；

15 Yが結合手またはC₁₋₂アルキレン；

Qが結合手、 $-(CH_2)_{w1}CO(CH_2)_{w2}-$ または $-(CH_2)_{w3}COO(CH_2)_{w4}-$ （記号は前記と同意義）；

・・・が単結合；

T¹がCH、T²がN；

20 かつ

Ar が、ハロゲン原子、ハロゲン化されていてもよいC₁₋₆アルキルおよびハロゲン化されていてもよいC₁₋₆アルコキシから選ばれる置換基を、それぞれ1または2個有していてもよい単環式芳香族基（好ましくはフェニル、2-または3-チエニル、2-, 3-または4-ピリジル）または縮合芳香族基（好ましくは2-ベンゾチエニル、2-ベンソフラニル、インドール-2-イル、インドール-3-イル）である化合物。

4) Xが塩素原子であり、X'が水素原子；

R¹ およびR² がそれぞれC₁₋₆アルキル（好ましくはメチル）；

Yが結合手；

Qが結合手、 $-(CH_2)_{w1}CO(CH_2)_{w2}-$ または $-(CH_2)_{w3}COO(CH_2)_{w4}-$ （記号は前記と同意義）；

・・・が単結合；

T^1 がCH、 T^2 がN；

5 かつ

Arが、ハロゲン原子、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルおよびハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシから選ばれる置換基を、それぞれ1または2個有していてもよい単環式芳香族基（好ましくはフェニル、2-または3-チエニル、2-、3-または4-ピリジル）または縮合芳香族基（好ましくは2-ベンゾチエニル、2-ベンソフラニル、インドール-2-イル、インドール-3-イル）である化合物。

5) Xが塩素原子であり、X'が水素原子；

R^1 および R^2 がそれぞれ C_{1-6} アルキル（好ましくはメチル）；

Yが結合手；

15 Qが結合手、 $-(CH_2)_{w1}CO(CH_2)_{w2}-$ または $-(CH_2)_{w3}COO(CH_2)_{w4}-$ （記号は前記と同意義）；

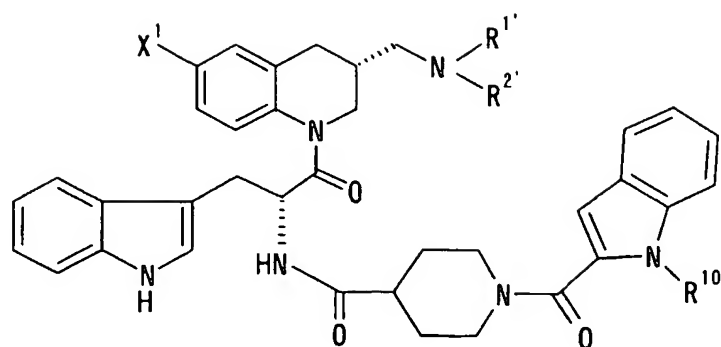
・・・が単結合；

T^1 がN、 T^2 がCH；

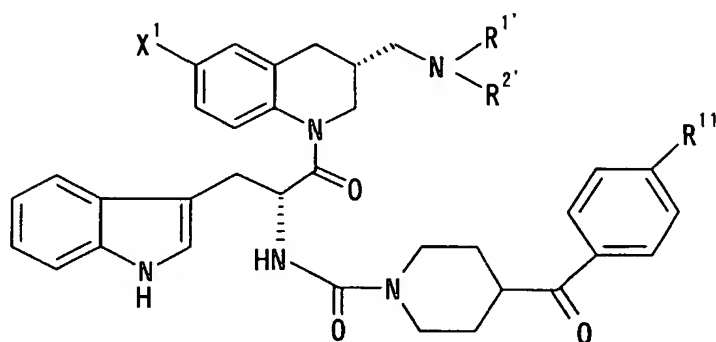
かつ

20 Arが、ハロゲン原子、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルおよびハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシから選ばれる置換基を、それぞれ1または2個有していてもよい単環式芳香族基（好ましくはフェニル、2-または3-チエニル、2-、3-または4-ピリジル）または縮合芳香族基（好ましくは2-ベンゾチエニル、2-ベンソフラニル、インドール-2-イル、インドール-3-イル）である化合物。

6) 式



または



〔式中、 X^1 は水素原子、フッ素原子、塩素原子または置換基を有していてもよいアミノを示し；

$R^{1'}$ および $R^{2'}$ は水素原子または C_{1-6} アルキルを示し；

R^{10} は C_{1-6} アルキルを示し；

R^{11} はハロゲン原子を示す。〕で表される化合物。

ここで、 X^1 で示される置換基を有していてもよいアミノは、前記した X で示される置換基を有していてもよいアミノと同意義である。 $R^{1'}$ 、 $R^{2'}$ および R^{10} で示される C_{1-6} アルキルは、前記した R^1 で示される C_{1-6} アルキルと同意義である。 R^{11} で示されるハロゲン原子としては、フッ素原子、塩素原子などが用いられる。なかでも、 X^1 としては塩素原子、 $R^{1'}$ および $R^{2'}$ としては C_{1-3} アルキル（例、メチル、エチルなど、特にメチル）、 R^{10} としては C_{1-3} アルキル（例、メチル、エチルなど、特にメチル）、 R^{11} としてはハロゲン原子（特に、塩素原子）が好ましい。

7) N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-1-(1-メチルインドール-2-イルカルボニル)-4-ピペリ

ジンカルボキサミド (実施例 51)、

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1H-インドール-3-イルメチル)-2-オキシエチル]-1-(3-イソキノリニルカルボニル)-4-ピペリジンカルボキサミド (実施例 118)、

- 5 N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキシエチル]-4-(4-フルオロベンゾイル)-1-ピペリジンカルボキサミド (実施例 129)、

- 10 4-(4-クロロベンゾイル)-N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキシエチル]-1-ピペリジンカルボキサミド (実施例 130)、

- 15 N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1H-インドール-3-イルメチル)-2-オキシエチル]-4-(4-クロロフェノキシ)-1-ピペリジンカルボキサミド (実施例 142)、

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1H-インドール-3-イルメチル)-2-オキシエチル]-4-フェノキシ-1-ピペリジンカルボキサミド (実施例 145)、

- 20 N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1H-インドール-3-イルメチル)-2-オキシエチル]-4-[(4-フルオロフェニル)スルホニル]-1-ピペリジンカルボキサミド (実施例 148)、

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1H-インドール-3-イルメチル)-2-オキシエチル]-4-[(4-クロロフェニル)スルホニル]-1-ピペリジンカルボキサミド (実施例 150)、

- 25 3-(1-ベンゾイル-4-ピペリジニル)-N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキシエチル]プロパンアミド (実施例 31)、

2-[(1-ベンゾイル-4-ピペリジニル)オキシ]-N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキシエチル]-1-ピペリジンカルボキサミド (実施例 32)、

ロロ-3-[ジメチルアミノ]メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]アセトアミド (実施例 33)、またはその塩。

化合物 (I)、(I') または (I'') の塩としては、例えば、無機塩基との塩、
5 アンモニウム塩、有機塩基との塩、無機酸との塩、有機酸との塩、塩基性または酸性アミノ酸との塩などが挙げられる。無機塩基との塩の好適な例としては、例えば、ナトリウム塩、カリウム塩などのアルカリ金属塩；カルシウム塩、マグネシウム塩、バリウム塩などのアルカリ土類金属塩；アルミニウム塩などが挙げられる。有機塩基との塩の好適な例としては、例えば、トリメチルアミ
10 ン、トリエチルアミン、ピリジン、ピコリン、エタノールアミン、ジエタノールアミン、トリエタノールアミン、ジシクロヘキシルアミン、N, N'-ジベンジルエチレンジアミンなどとの塩が挙げられる。無機酸との塩の好適な例としては、例えば、塩酸、臭化水素酸、硝酸、硫酸、リン酸などとの塩が挙げられる。有機酸との塩の好適な例としては、例えば、ギ酸、酢酸、トリフルオロ
15 酢酸、フマル酸、シュウ酸、酒石酸、マレイン酸、クエン酸、コハク酸、リンゴ酸、メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸、p-トルエンスルホン酸などとの塩が挙げられる。塩基性アミノ酸との塩の好適な例としては、例えば、アルギニン、リジン、オルニチンなどとの塩が挙げられ、酸性アミノ酸との塩の好適な例としては、例えば、アスパラギン酸、グルタミン酸などとの塩が挙
20 げられる。

このうち、薬学的に許容し得る塩が好ましい。例えば、化合物 (I)、(I') または (I'') 内に酸性官能基を有する場合にはアルカリ金属塩 (例、ナトリウム塩、カリウム塩など)、アルカリ土類金属塩 (例、カルシウム塩、マグネシウム塩、バリウム塩など) などの無機塩、アンモニウム塩など、また、本発
25 明の化合物内に塩基性官能基を有する場合には塩酸塩、硫酸塩、リン酸塩、臭化水素酸塩などの無機塩または、酢酸塩、マレイン酸塩、フマル酸塩、コハク酸塩、メタンスルホン酸塩、p-トルエンスルホン酸塩、クエン酸塩、酒石酸塩などの有機塩が挙げられる。

化合物 (I)、(I')、(I'') またはその塩 (以下、本発明の化合物と略

記)のプロドラッグは、生体内における生理条件下で酵素や胃酸等による反応により本発明の化合物に変換する化合物、すなわち酵素的に酸化、還元、加水分解等を起こして本発明の化合物に変化する化合物、胃酸等により加水分解などを起こして本発明の化合物に変化する化合物をいう。本発明の化合物のプロドラッグとしては、本発明の化合物のアミノ基がアシル化、アルキル化、りん酸化された化合物(例、本発明の化合物のアミノ基がエイコサノイル化、アラニル化、ペンチルアミノカルボニル化、(5-メチルー2-オキソ-1,3-ジオキソレン-4-イル)メトキシカルボニル化、テトラヒドロフラニル化、ピロリジルメチル化、ピバロイルオキシメチル化、tert-ブチル化された化合物など)；本発明の化合物の水酸基がアシル化、アルキル化、りん酸化、ほう酸化された化合物(例、本発明の化合物の水酸基がアセチル化、パルミトイル化、プロパノイル化、ピバロイル化、サクシニル化、フマリル化、アラニル化、ジメチルアミノメチルカルボニル化された化合物など)；本発明の化合物のカルボキシ基がエステル化、アミド化された化合物(例、本発明の化合物のカルボキシ基がエチルエステル化、フェニルエステル化、カルボキシメチルエステル化、ジメチルアミノメチルエステル化、ピバロイルオキシメチルエステル化、エトキシカルボニルオキシエチルエステル化、フタリジルエステル化、(5-メチルー2-オキソ-1,3-ジオキソレン-4-イル)メチルエステル化、シクロヘキシルオキシカルボニルエチルエステル化、メチルアミド化された化合物など)；等が挙げられる。これらの化合物は自体公知の方法によって本発明の化合物から製造することができる。

また、本発明の化合物のプロドラッグは、広川書店1990年刊「医薬品の開発」第7巻分子設計163頁から198頁に記載されているような、生理的条件下で本発明の化合物に変化するものであってもよい。

25 本発明の化合物(I)の製造法について以下に述べる。

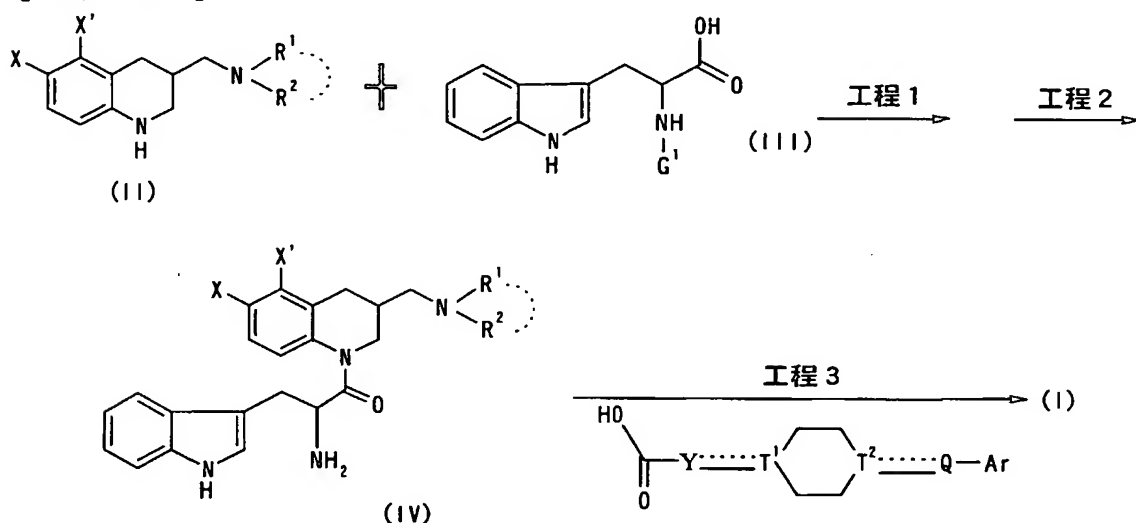
化合物(I)は、自体公知の方法、例えば以下のスキームで示される方法あるいはこれに準ずる方法にしたがって製造される。

以下のスキーム中に記載されている化合物は、塩を形成していてもよく、このような塩としては、例えば化合物(I)の塩と同様のものなどが挙げられる

本明細書中、「室温」は、通常0ないし30℃を示す。

下記の各反応、例えばアルキル化反応、加水分解反応、アミノ化反応、エステル化反応、アミド化反応、エーテル化反応、酸化反応、還元反応、ウレア化反応などは、自体公知の方法、例えば、オーガニック・ファンクショナル・グループ・プレパレーションズ (Organic Functional Group Preparations) 第2版、アカデミックプレス社 (ACADEMIC PRESS, INC.) 1989年刊；コンプリヘンシブ・オーガニック・トランスフォーメーションズ (Comprehensive Organic Transformations) VCH Publishers Inc., 1989年刊等に記載の方法、あるいはこれに準ずる方法にしたが行われる。

[スキーム1]



[式中、G¹はアミノ基の保護基（例、9-フルオレニルメトキシカルボニルなど）を、その他の記号は前記と同意義を示す]

G¹で示されるアミノ基の保護基としては、後述のアミノ基の保護基と同様のものが挙げられる。なかでも、9-フルオレニルメトキシカルボニルなどが好ましい。

工程1 アミド化反応

該「アミド化反応」としては、例えば下記の i) 脱水縮合剤を用いる方法、ii) カルボキシを一旦その反応性誘導体に変換後、縮合させる方法などが挙げられる。

i) 脱水縮合剤を用いる方法

化合物 (II)、約 1 ~ 5 当量の化合物 (III)、および約 1 ~ 2 当量の脱水縮合剤を、不活性溶媒中、室温下、約 10 ~ 24 時間反応させる。

該「脱水縮合剤」としては、例えば、ジシクロヘキシルカルボジイミド (DCC)、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル) カルボジイミド 塩酸塩 (WSC) などが挙げられる。なかでも、WSC が好ましい。

「不活性溶媒」としては、例えば、ニトリル系溶媒、アミド系溶媒、ハロゲン化炭化水素系溶媒、エーテル系溶媒などが挙げられる。これらは二種以上を適宜の割合で混合して用いてもよい。なかでも、アセトニトリル、DMF、ジクロロメタン、THF などが好ましい。

本反応において、必要に応じ、約 1 ~ 1.5 当量の 1-ヒドロキシベンゾトリアゾール (HOBt) および (または) 約 1 ~ 5 当量の塩基を添加してもよい。

該「塩基」としては、1) 例えば、アルカリ金属またはアルカリ土類金属の水素化物 (例、水素化リチウム、水素化ナトリウム、水素化カリウム、水素化カルシウムなど)、アルカリ金属またはアルカリ土類金属のアミド類 (例、リチウムアミド、ナトリウムアミド、リチウムジイソプロピルアミド、リチウムジシクロヘキシルアミド、リチウムヘキサメチルジシラジド、ナトリウムヘキサメチルジシラジド、カリウムヘキサメチルジシラジドなど)、アルカリ金属またはアルカリ土類金属の低級アルコキシド (例、ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、カリウム tert-ブトキシドなど) などの強塩基；

2) 例えば、アルカリ金属またはアルカリ土類金属の水酸化物 (例、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化リチウム、水酸化バリウムなど)、アルカリ金属またはアルカリ土類金属の炭酸塩 (例、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸セシウムなど)、アルカリ金属またはアルカリ土類金属の炭酸水素塩 (例、炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウムなど) などの無機塩基；および

3) 例えば、トリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン、N-メチルモルホリン、ジメチルアミノピリジン、DBU (1,8-ジアザビシクロ[5.4.0]ウンデス-7-エン)、DBN (1,5-ジアザビシクロ[4.3

0] ノン-5-エン) などのアミン類、例えばピリジン、イミダゾール、2, 6-オルチジンなどの塩基性複素環化合物などの有機塩基などが挙げられる。なかでも、トリエチルアミン、4-ジメチルアミノピリジンなどが好ましい。

ii) カルボキシの反応性誘導体を用いる方法

- 5 化合物(III)の反応性誘導体、約1~5当量(好ましくは1~3当量)の化合物(II)を、不活性溶媒中で反応させる。

「化合物(III)の反応性誘導体」において、反応性誘導体としては、酸ハライド(例、酸クロリド、酸ブロミドなど)、混合酸無水物(例、 C_{1-6} アルキル-カルボン酸、 C_{6-10} アリール-カルボン酸または C_{1-6} アルキル炭酸との無水物など)、活性エステル(例、置換基を有していてもよいフェノール、1-ヒドロキシベンゾトリアゾールまたはN-ヒドロキシスクシンイミドとのエステルなど)が挙げられる。該「置換基を有していてもよいフェノール」における「置換基」としては、ハロゲン原子、ニトロ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルまたはハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシが1ないし5個挙げられる。「置換基を有していてもよいフェノール」の具体例としては、フェノール、ペンタクロロフェノール、ペンタフルオロフェノール、p-ニトロフェノールなどが挙げられる。反応性誘導体は、好ましくは酸ハライドである。

「不活性溶媒」としては、例えば、エーテル系溶媒、ハロゲン化炭化水素系溶媒、芳香族系溶媒、ニトリル系溶媒、アミド系溶媒、ケトン系溶媒、スルホキシド系溶媒、水、エステル系溶媒などが挙げられる。これらは、二種以上を適宜の割合で混合して用いてもよい。なかでもテトラヒドロフラン(THF)、アセトニトリル、ジクロロメタン、クロロホルム、酢酸エチルなどが好ましい。

- 25 反応温度は、約-20℃~50℃、好ましくは室温である。

反応時間は、約5分間~40時間、好ましくは約1~5時間である。

本反応において、必要に応じ、約1~10当量、好ましくは約1~3当量の塩基を添加してもよい。

該「塩基」としては、前記「脱水縮合剤を用いる方法」において例示したも

のが用いられる。なかでも、水素化ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウム、トリエチルアミン、ピリジンなどが好ましい。

本反応において、必要に応じ、約0.1～1当量、好ましくは約0.1～0.5当量の

- 5 相関移動触媒を添加してもよい。

該「相関移動触媒」としては、例えば硫酸水素テトラブチルアンモニウム、塩化ベンジルトリエチルアンモニウムなど四級アンモニウム塩が挙げられる。なかでも硫酸水素テトラブチルアンモニウムが好ましい。

工程2 脱保護反応

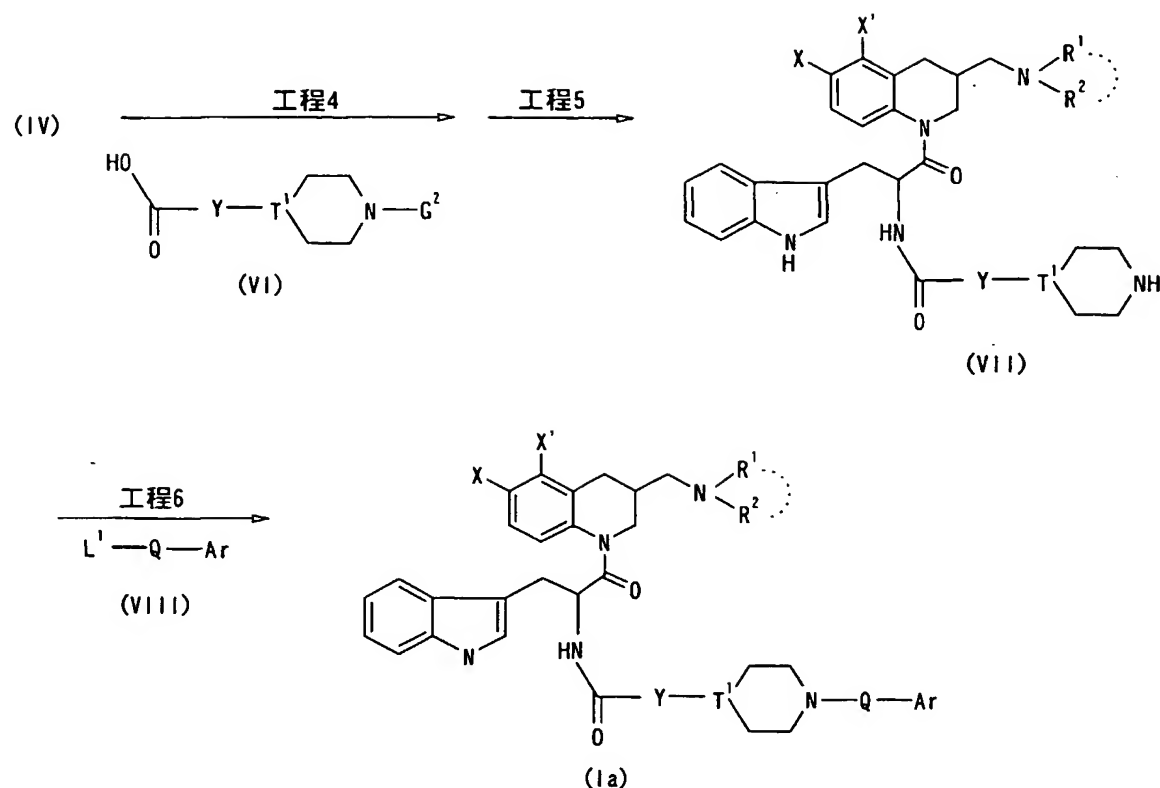
- 10 本反応は、アミノ基の保護基である G^1 の種類により、自体公知の方法にしたがって行われる。

工程3 アミド化反応

前記工程1と同様のアミド化反応により、化合物(IV)と化合物(V)とを反応させることによって、化合物(I)が製造される。

- 15 一般式(I)において T^2 が $=N-$ 、...が単結合である化合物は、下記スキーム2およびスキーム3に示される方法によっても製造される。

[スキーム2]



[式中、 G^2 はアミノ基の保護基（例、アセチル、トリフルオロアセチルまたはベンジルオキシカルボニルなど）を、 L^1 は脱離基を、その他の記号は前記と同意義を示す]

- 5 L^1 で示される「脱離基」としては、例えば、（１）ハロゲン原子（例、塩素、臭素、ヨウ素など）、（２）ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルスルホニルオキシ（例、メタンスルホニルオキシ、エタンスルホニルオキシ、トリフルオロメタンスルホニルオキシなど）、（３）置換基を有していてもよい C_{6-10} アリールスルホニルオキシ、（４）ヒドロキシなどが挙げられる。
- 10 該「置換基を有していてもよい C_{6-10} アリールスルホニルオキシ」における「置換基」としては、例えばハロゲン原子、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシなどが１～３個挙げられる。「置換基を有していてもよい C_{6-10} アリールスルホニルオキシ」の具体例としては、ベンゼンスルホニルオキシ、*p*-トルエンスルホニルオキシ、
 15 １-ナフタレンスルホニルオキシ、２-ナフタレンスルホニルオキシなどが挙げられる。

工程４ アミド化反応

前記工程 1 と同様のアミド化反応により、化合物 (IV) と化合物 (VI) とを反応させる。

工程 5 脱保護反応

前記工程 4 で得られるアミド化合物を脱保護反応に付すことにより、化合物 (VII) を製造する。本反応は、アミノ基の保護基である G^2 の種類により、自体公知の方法にしたがって行われる。

例えば、 G^2 がトリフルオロアセチルである場合、前記工程 4 で得られるアミド化合物を、1～20 当量（好ましくは 1～5 当量）の塩基と不活性溶媒中で反応させる。

10 該「塩基」としては、前記工程 1 において例示したものが用いられる。塩基は、好ましくは、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウムなど、さらに好ましくは炭酸カリウムである。

「不活性溶媒」としては、例えば、アルコール系溶媒、エーテル系溶媒、ハロゲン化炭化水素系溶媒、芳香族系溶媒、ニトリル系溶媒、アミド系溶媒、ケトン系溶媒、スルホキシド系溶媒、水などが挙げられる。これらは、二種以上を適宜の割合で混合して用いてもよい。なかでもアルコール系溶媒（例、メタノール、エタノールなど）、水、またはこれらの混合溶媒が好ましい。

例えば、 G^2 がベンジルオキシカルボニルである場合、前記工程 4 で得られるアミド化合物を、接触水素化還元反応に付す。

20 該接触水素化還元反応は、触媒の存在下、不活性溶媒中、1～100 気圧（好ましくは 1～5 気圧）の水素圧下に行われる。

「触媒」としては、例えば、パラジウム触媒（例、パラジウム-炭素、パラジウム-金属など）、白金触媒（例、酸化白金など）、ニッケル触媒（例、ラネーニッケルなど）などが挙げられる。なかでも、パラジウム-炭素が好ましい。

25 触媒の使用量は、アミド化合物に対して、通常約 0.01～1 当量、好ましくは約 0.01～0.5 当量である。

「不活性溶媒」としては、例えば、アルコール系溶媒、エーテル系溶媒、ハロゲン化炭化水素系溶媒、芳香族系溶媒、ニトリル系溶媒、アミド系溶媒、ケ



トン系溶媒、スルホキシド系溶媒、水などが挙げられる。これらは、二種以上を適宜の割合で混合して用いてもよい。なかでもアルコール系溶媒（例、メタノール、エタノールなど）などが好ましい。

反応温度は、室温～100℃、好ましくは室温である。

- 5 反応時間は、0.1～24時間、好ましくは0.1～5時間である。

なお、化合物(VII)は化合物(I)を合成するための新規な合成中間体である。

工程6 式 $-Q-Ar$ （各記号は前記と同意義を示す）で表される基の導入。

- 10 化合物(VII)と化合物(VIII)とを反応させることによって、化合物(Ia)を製造する。本反応は、アミノ基の保護基である G^2 の種類により、自体公知の方法にしたがって行われる。

化合物(VIII)中のQにおいて、脱離基 L^1 に隣接する官能基がCO、SOまたは SO_2 である場合、本反応は、前記工程1のアミド化反応と同様にして行われる。

- 15 また、化合物(VIII)中のQにおいて、脱離基 L^1 に隣接する官能基が非カルボニル炭素原子である場合、本反応は、アルキル化反応によって行われる。

該アルキル化反応は、例えば化合物(VII)と、約1～5当量（好ましくは約1～2当量）の化合物(VIII)とを、塩基の存在下、不活性溶媒中で反応させることによって行われる。

- 20 「塩基」としては、前記工程1において例示したものが用いられる。なかでも、炭酸カリウム、水素化ナトリウム、水酸化カリウムなどが好ましい。

- 「不活性溶媒」としては、例えば、アルコール系溶媒、エーテル系溶媒、ハロゲン化炭化水素系溶媒、芳香族系溶媒、ニトリル系溶媒、アミド系溶媒、ケトン系溶媒、スルホキシド系溶媒、水などが挙げられる。これらは、二種以上を適宜の割合で混合して用いてもよい。なかでもアセトニトリル、N,N-ジメチルホルムアミド(DMF)、アセトン、エタノール、ピリジン、水などが好ましい。
- 25

反応温度は、-20℃～100℃、好ましくは室温～80℃である。

反応時間は、0.5時間～1日である。

前記工程 6 において、化合物 (VIII) のかわりに、式： $\text{OHC}-\text{Q}'-\text{Ar}$ (Q' は、主鎖の原子数 1 ないし 5 のスペーサーを示す) で表されるアルデヒド化合物を用いてもよい。

5 Q' で示される「主鎖の原子数 1 ないし 5 のスペーサー」としては、前記 Q として例示した「主鎖の原子数 1 ないし 6 のスペーサー」から、「主鎖の原子数 1 のスペーサー」を除去したものが挙げられる。

Q' で示される「主鎖の原子数 1 ないし 5 のスペーサー」としては、例えば
- $(\text{CH}_2)_{w7}\text{CO}(\text{CH}_2)_{w8}-$ 、- $(\text{CH}_2)_{w9}\text{COO}(\text{CH}_2)_{w10}-$
10 ($w7$ および $w8$ は 0 ないし 4 の整数を、かつ $w7+w8$ が 0 ないし 4 を； $w9$ および $w10$ は 0 ないし 3 の整数を、かつ $w9+w10$ が 0 ないし 3 を示す) などが好ましい。

工程 6 においてアルデヒド化合物を用いる場合、該アルデヒド化合物と化合物 (VII) とを還元的アルキル化反応に付すことによって、化合物 (I a) を製造する。本反応は、自体公知の方法にしたがって行われる。

15 該還元的アルキル化反応は、例えば、化合物 (VII) と約 1~5 当量 (好ましくは 1~2 当量) のアルデヒド化合物とを金属水素化物の存在下、不活性溶媒中で反応させることによって行われる。

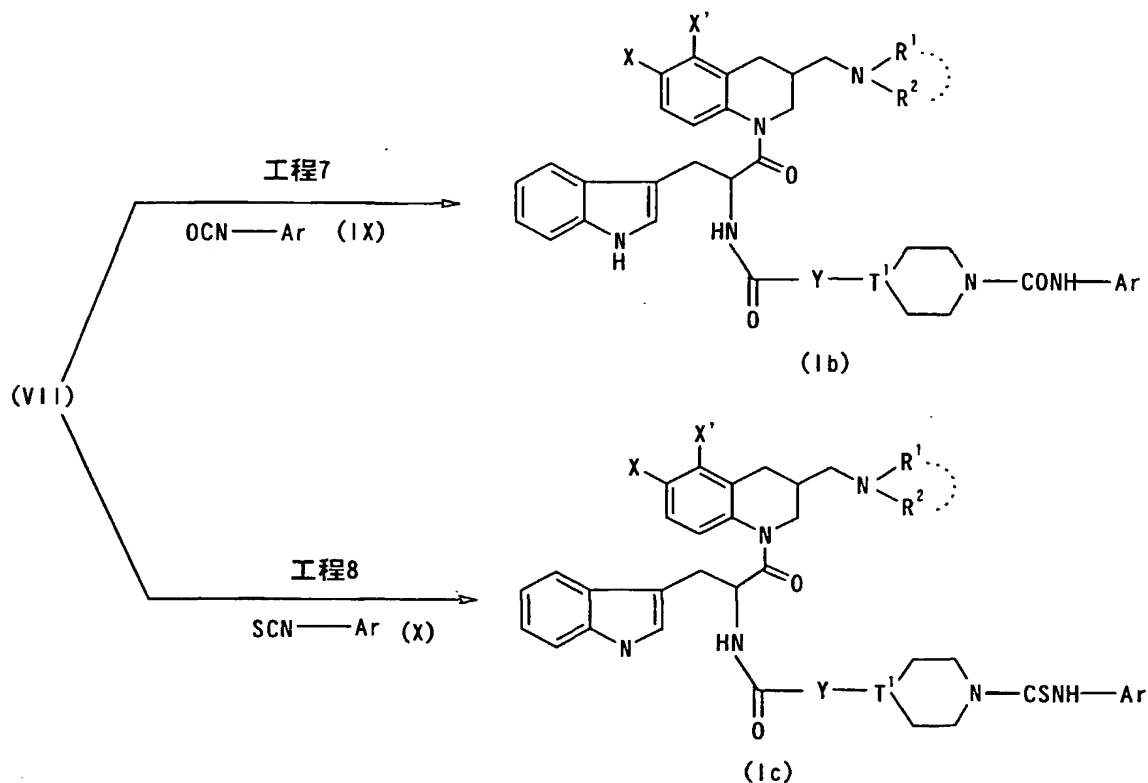
「金属水素化物」としては、例えば、水素化アルミニウム、水素化アルミニウムリチウム、水素化ホウ素ナトリウム、水素化ホウ素リチウム、シアノ水素化ホウ素ナトリウム、シアノ水素化ホウ素リチウム、トリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム、ボラン錯体 (例、ボラン-THF 錯塩、カテコールボランなど)、ジブチルアルミニウムヒドリド、およびこれら金属水素化物とルイス酸 (例、塩化アルミニウム、四塩化チタン、塩化コバルトなど) またはオキシ塩化リンとの混合物などが挙げられる。好ましい金属水素化物としては、シアノ水素化ホウ素ナトリウム、トリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウムが挙げられる。
25

反応温度は用いる金属水素化物により異なるが、通常、約 -70°C ~ 100°C 、好ましくは室温 ~ 80°C である。

反応時間は約 0.1 時間 ~ 48 時間である。

不活性溶媒としては、例えば、アルコール系溶媒（好ましくはエタノール）、エーテル系溶媒（好ましくはTHF）、ニトリル系溶媒（好ましくはアセトニトリル）、酢酸などが挙げられる。これらは、二種以上を適宜の割合で混合して用いてもよい。

5 [スキーム 3]



[式中、記号は前記と同意義を示す]

工程7 ウレア化反応

化合物 (VII) をウレア化反応に付すことにより、一般式 (I) において T² が =N-、・ ・ ・ が単結合であり Q が -CONH- である化合物、すなわち化合物 (I b) を製造することができる。

該ウレア化反応は、例えば化合物 (VII) と、1～2当量の化合物 (IX)（例、フェニルイソシアネートなど）とを不活性溶媒中で反応させることによって行われる。

15 「不活性溶媒」としては、例えば、エーテル系溶媒、ハロゲン化炭化水素系溶媒、芳香族系溶媒、ニトリル系溶媒、アミド系溶媒、ケトン系溶媒、スルホキシド系溶媒、水などが挙げられる。これらは、二種以上を適宜の割合で混合

して用いてもよい。なかでもアセトニトリル、N, N-ジメチルホルムアミド (DMF)、アセトン、ピリジン、水などが好ましい。

反応温度は、 $-20^{\circ}\text{C} \sim 100^{\circ}\text{C}$ 、好ましくは室温 $\sim 80^{\circ}\text{C}$ である。

反応時間は、0.5時間 \sim 1日である。

- 5 本反応は、必要に応じ、塩基の存在下に行ってもよい。該「塩基」としては、前記工程1において例示したものが用いられる。なかでも、水素化ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸水素ナトリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウム、トリエチルアミン、ピリジンなどが好ましい。塩基の使用量は、例えば化合物 (VII) に対し、触媒量 \sim 2当量である。
- 10

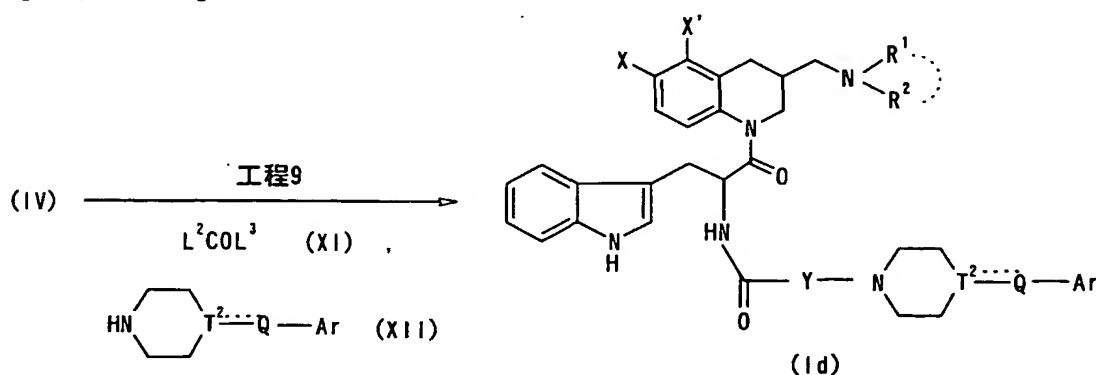
工程8 チオウレア化反応

化合物 (VII) をチオウレア化反応に付すことにより、一般式 (I) において T^2 が $=N-$ 、 \cdots が単結合であり Q が $-C(=S)NH-$ である化合物、すなわち化合物 (I c) を製造することができる。

- 15 該チオウレア化反応は、例えば化合物 (VII) と、1 \sim 2当量の化合物 (X) (例、フェニルイソチオシアネートなど) とを不活性溶媒中で反応させることによって行われる。本反応は、前記ウレア化反応と同様にして行われる。

一般式 (I) において、Y が結合手であり、 T^1 が $=N-$ である化合物、すなわち化合物 (I d) は、スキーム4に記載の方法によっても製造される。

- 20 [スキーム4]



[式中、 L^2 および L^3 は脱離基を、その他の記号は前記と同意義を示す]

L^2 および L^3 で示される脱離基としては、前記 L^1 として例示したものが挙げられる。なかでも、塩素またはスクシンイミドオキシが好ましく、とりわけス

クシンイミドオキシが好ましい。

工程 9 ウレア化反応

化合物 (IV) と 1 ないし 2 当量の化合物 (XI) とを、不活性溶媒中、室温で約 0.5 ～ 5 時間反応させた後、1 ないし 2 当量の化合物 (XII) を不活性溶媒
5 中、室温で約 0.5 ～ 24 時間反応させる。

「不活性溶媒」としては、例えば、ニトリル系溶媒、エーテル系溶媒、ハロゲン化炭化水素系溶媒などが挙げられる。これらは、二種以上を適宜の割合で混合して用いてもよい。なかでもアセトニトリル、THF、ジクロロメタンなどが好ましい。

10 本反応において、必要に応じ、約 1 ～ 5 当量の塩基（例、N-エチルジイソプロピルアミンなど）を添加してもよい。

かくして得られた化合物 (I) において、分子内の官能基は、自体公知の化学反応を組み合わせることにより目的の官能基に変換することもできる。該化学反応の例としては、酸化反応、還元反応、アルキル化反応、加水分解反応、
15 アミノ化反応、エステル化反応、アリールカップリング反応、脱保護反応などが挙げられる。

前記「アルコール系溶媒」としては、例えば、メタノール、エタノール、イソプロパノール、tert-ブタノールなどが挙げられる。

前記「エーテル系溶媒」としては、例えば、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン (THF)、1,4-ジオキサン、1,2-ジメトキシエタンなどが
20 挙げられる。

前記「ハロゲン化炭化水素系溶媒」としては、例えば、ジクロロメタン、クロロホルム、1,2-ジクロロエタン、四塩化炭素などが挙げられる。

前記「芳香族系溶媒」としては、例えば、ベンゼン、トルエン、キシレン、
25 ピリジンなどが挙げられる。

前記「アミド系溶媒」としては、例えば、N,N-ジメチルホルムアミド (DMF)、N,N-ジメチルアセトアミド、N-メチルピロリドンなどが挙げられる。

前記「ケトン系溶媒」としては、例えば、アセトン、メチルエチルケトンな

どが挙げられる。

前記「スルホキシド系溶媒」としては、例えば、ジメチルスルホキシド (DMSO) などが挙げられる。

前記「ニトリル系溶媒」としては、例えば、アセトニトリル、プロピオニトリルなどが挙げられる。

前記「エステル系溶媒」としては、例えば、酢酸エチルなどが挙げられる。

前記の各反応において、原料化合物が置換基としてアミノ、カルボキシ、ヒドロキシ、カルボニルを有する場合、これらの基にペプチド化学などで一般的に用いられるような保護基が導入されていてもよく、反応後に必要に応じて保護基を除去することにより目的化合物を得ることができる。

アミノの保護基としては、例えば、ホルミル、 C_{1-6} アルキル-カルボニル (例、アセチル、プロピオニルなど)、 C_{1-6} アルコキシ-カルボニル (例、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、tert-ブトキシカルボニルなど)、ベンゾイル、 C_{7-10} アラルキル-カルボニル (例、ベンジルカルボニルなど)、 C_{7-14} アラルキルオキシ-カルボニル (例、ベンジロキシカルボニル、9-フルオレニルメトキシカルボニルなど)、トリチル、フタロイル、N, N-ジメチルアミノメチレン、シリル (例、トリメチルシリル、トリエチルシリル、ジメチルフェニルシリル、tert-ブチルジメチルシリル、tert-ブチルジエチルシリルなど)、 C_{2-6} アルケニル (例、1-アリルなど) などが挙げられる。これらの基は、1ないし3個のハロゲン原子 (例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、 C_{1-6} アルコキシ (例、メトキシ、エトキシ、プロポキシなど) またはニトロなどで置換されていてもよい。

カルボキシの保護基としては、例えば、 C_{1-6} アルキル (例、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、tert-ブチルなど)、 C_{7-11} アラルキル (例、ベンジルなど)、フェニル、トリチル、シリル (例、トリメチルシリル、トリエチルシリル、ジメチルフェニルシリル、tert-ブチルジメチルシリル、tert-ブチルジエチルシリルなど)、 C_{2-6} アルケニル (例、1-アリルなど) などが挙げられる。これらの基は、1ないし3個のハロゲン原子 (例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、 C_{1-6} アルコキシ (例、メ

トキシ、エトキシ、プロポキシなど) またはニトロなどで置換されていてもよい。

ヒドロキシの保護基としては、例えば、 C_{1-6} アルキル (例、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、*tert*-ブチルなど)、フェニル、
5 トリチル、 C_{7-10} アラルキル (例、ベンジルなど)、ホルミル、 C_{1-6} アルキル-カルボニル (例、アセチル、プロピオニルなど)、ベンゾイル、 C_{7-10} アラルキル-カルボニル (例、ベンジルカルボニルなど)、2-テトラヒドロピラニル、2-テトラヒドロフラニル、シリル (例、トリメチルシリル、トリエチルシリル、ジメチルフェニルシリル、*tert*-ブチルジメチルシリル、*tert*-
10 *tert*-ブチルジエチルシリルなど)、 C_{2-6} アルケニル (例、1-アリルなど) などが挙げられる。これらの基は、1ないし3個のハロゲン原子 (例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、 C_{1-6} アルキル (例、メチル、エチル、プロピルなど)、 C_{1-6} アルコキシ (例、メトキシ、エトキシ、プロポキシなど) またはニトロなどで置換されていてもよい。

15 カルボニルの保護基としては、例えば、環状アセタール (例、1, 3-ジオキサンなど)、非環状アセタール (例、ジ- C_{1-6} アルキルアセタールなど) などが挙げられる。

また、これらの保護基の除去方法は、自体公知の方法、例えば、プロテクティブ グループス イン オーガニック シンセシス (Protective Groups in
20 Organic Synthesis), John Wiley and Sons 刊 (1980) に記載の方法などに準じて行えばよい。例えば、酸、塩基、紫外光、ヒドラジン、フェニルヒドラジン、*N*-メチルジチオカルバミン酸ナトリウム、テトラブチルアンモニウムフルオリド、酢酸パラジウム、トリアルキルシリルハライド (例、トリメチルシリルヨージド、トリメチルシリルブロミドなど) などを使用する方法、還元
25 元法などが用いられる。

化合物 (I) は、公知の手段、例えば、溶媒抽出、液性変換、転溶、晶出、再結晶、クロマトグラフィーなどによって単離精製することができる。また、化合物 (I) の原料化合物またはその塩は、前記と同様の公知の手段などによって単離精製することができるが、単離することなくそのまま反応混合物とし

て次の工程の原料として供されてもよい。

本発明の化合物（I'）または（I''）は、上記の化合物（I）の製造法と同様の方法で製造することができる。

また、本発明の化合物は、水和物でも非水和物であってもよい。

- 5 化合物（I）が、光学異性体、立体異性体、位置異性体、回転異性体を含有する場合には、これらも化合物（I）として含有されるとともに、自体公知の合成手法、分離手法によりそれぞれを単品として得ることができる。例えば、化合物（I）に光学異性体が存在する場合には、該化合物から分割された光学異性体も化合物（I）に包含される。
- 10 光学異性体は自体公知の方法により製造することができる。具体的には、光学活性な合成中間体を用いる、または、最終物のラセミ体を常法に従って光学分割することにより光学異性体を得る。

光学分割法としては、自体公知の方法、例えば、分別再結晶法、キラルカラム法、ジアステレオマー法等が用いられる。

15 1) 分別再結晶法

- ラセミ体と光学活性な化合物（例えば、（+）－マンデル酸、（－）－マンデル酸、（+）－酒石酸、（－）－酒石酸、（+）－1－フェネチルアミン、（－）－1－フェネチルアミン、シンコニン、（－）－シンコニジン、ブルシンなど）と塩を形成させ、これを分別再結晶法によって分離し、所望により、
- 20 中和工程を経てフリーの光学異性体を得る方法。

2) キラルカラム法

- ラセミ体またはその塩を光学異性体分離用カラム（キラルカラム）にかけて分離する方法。例えば液体クロマトグラフィの場合、ENANTIO-OVM（トーソー社製）あるいは、ダイセル社製 CHIRAL シリーズなどのキラル
- 25 ルカラムに光学異性体の混合物を添加し、水、種々の緩衝液（例、リン酸緩衝液）、有機溶媒（例、エタノール、メタノール、イソプロパノール、アセトニトリル、トリフルオロ酢酸、ジエチルアミンなど）を単独あるいは混合した溶液として展開させることにより、光学異性体を分離する。また、例えばガスクロマトグラフィの場合、CP-Chirasil-DeX CB（ジーエル

サイエンス社製)などのキラルカラムを使用して分離する。

3) ジアステレオマー法

ラセミ体の混合物を光学活性な試薬と化学反応によってジアステレオマーの混合物とし、これを通常の分離手段（例えば、分別再結晶、クロマトグラフィー法等）などを経て単一物質とした後、加水分解反応などの化学的な処理により光学活性な試薬部位を切り離すことにより光学異性体を得る方法。例えば、化合物（I）が分子内にヒドロキシまたは1, 2級アミノを有する場合、該化合物と光学活性な有機酸（例えば、MTPA〔 α -メトキシ- α -(トリフルオロメチル)フェニル酢酸〕、(-)-メントキシ酢酸等）などと縮合反応に付すことにより、それぞれエステル体またはアミド体のジアステレオマーが得られる。一方、化合物（I）がカルボン酸基を有する場合、該化合物と光学活性アミンまたはアルコール試薬とを縮合反応に付すことにより、それぞれアミド体またはエステル体のジアステレオマーが得られる。分離されたジアステレオマーは、酸加水分解あるいは塩基性加水分解反応に付すことにより、元の化合物の光学異性体に変換される。

化合物（I）は、3-(インドール-3-イル)プロパノイル基における2位または（および）1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン-1-イルの3位に光学活性中心を有し、該光学活性中心において（R）体と（S）体とが存在する。このうち、（R）体である化合物（I'）または（I''）が好ましい。

20 本発明の化合物は、優れたソマトスタチン受容体結合阻害作用を有する。

ここで、ソマトスタチン受容体結合阻害作用とは、ソマトスタチンとソマトスタチン受容体との結合を阻害する作用をいい、ソマトスタチン受容体作動作用（アゴニスト作用）、ソマトスタチン受容体拮抗作用（アンタゴニスト作用）などを含む。

25 本発明の化合物は、とりわけ、本発明の化合物は、選択的なソマトスタチンサブタイプ2受容体（SSTR2）結合阻害作用、なかでもソマトスタチンサブタイプ2受容体作動作用を有する。

すなわち、本発明の化合物は、ソマトスタチンが関与する様々な細胞内情報伝達系を介して作用する。該「細胞内情報伝達系」としては、例えばアデニレ

ートシクラーゼ、 K^+ チャンネル、 Ca^{2+} チャンネル、蛋白質脱リン酸化、ホスホリパーゼC／イノシトール3-リン酸産生系、MAPキナーゼ、 Na^+ ／ H^+ 交換系、ホスホリパーゼA₂、NF- κ Bなどの転写因子が関与する細胞内情報伝達系などが挙げられる。また、本発明の化合物は、ソマトスタチンが関与する直接的または間接的な細胞増殖抑制作用またはアポトーシス作用も調節する。

さらに、本発明の化合物は、毒性も低く、哺乳動物（例、ヒト、ウシ、ウマ、イヌ、ネコ、サル、マウス、ラットなど、特にヒト）の各ソマトスタチン受容体に作用する（例えば、拮抗作用あるいは作動作用）ことにより、様々なホルモン、増殖因子、生理活性物質などの産生および（または）分泌を亢進あるいは抑制する。

該「ホルモン」としては、例えば、成長ホルモン（GH）、成長ホルモン遊離ホルモン（GHRH）、甲状腺刺激ホルモン（TSH）、プロラクチン、インスリン、グルカゴンなどが挙げられる。該「増殖因子」としては、例えば、インシュリンライクグロースファクター-1（IGF-1）および血管内皮増殖因子（VEGF）などが挙げられる。該「生理活性物質」としては、例えば、バソアクティブインテスティナルポリペプチド（VIP）、ガストリン、グルカゴン様ペプチド-1、アミリン、サブスタンスP、CCK（コレシストキニン）、アミラーゼ、インターロイキン-6（IL-6）、インターロイキン-1（IL-1）などのインターロイキン類、TNF- α などのサイトカイン、カージオトロピンなどが挙げられる。

したがって、本発明の化合物は、安全であり、前記細胞内情報伝達系の異常（例、過度の亢進または抑制を伴う疾患など）、細胞増殖制御の異常を伴う疾患、ホルモン、増殖因子、生理活性物質などの産生および（または）分泌の異常を伴う疾患、成長および免疫、胃腸、代謝機能などの亢進などに有用である。

例えば、本発明の化合物は、（1）先端巨大症、TSH産生腫瘍、非分泌性（非機能性）下垂体腫瘍、異所性ACTH（アドレノコルチコトロピン）産生腫瘍、髄様甲状腺癌、VIP産生腫瘍、グルカゴン産生腫瘍、ガストリン産生

- 腫瘍、インスリノーマ、カルチノイドなどの腫瘍の治療薬、（２）糖尿病（例、インスリン依存型（Ⅰ型）糖尿病、インスリン非依存型（Ⅱ型）糖尿病など）、あるいはこれら糖尿病に関連した種々の疾患、すなわち糖尿病合併症（例、糖尿病性網膜症、糖尿病性腎症、糖尿病性神経障害、ドーン症候群、起立性低血圧症など）の治療薬、（３）高インスリン血症の改善または食欲の抑制などによる肥満、過食症などの治療薬、（４）急性膵炎、慢性膵炎、膵臓・腸フィステル、出血性潰瘍、消化性潰瘍、胃炎、胃酸過多症、逆流性食道炎などの治療薬、（５）ヘリコバクター・ピロリ菌感染に伴う様々な症状の改善剤（例、ガストリン分泌促進の抑制剤など）、（６）内視鏡胆道膵管造影に伴うアミラーゼの分泌抑制剤、さらには膵臓外科手術の予後治療薬、（７）小腸の吸収能低下、分泌促進または消化管の運動能異常に起因する下痢（例、Short bowel 症候群など）、癌化学療法などの薬物に起因する下痢、先天性小腸萎縮に起因する下痢、VIP産生腫瘍などの神経内分泌腫瘍に起因する下痢、AIDSに起因する下痢、骨髄移植などに伴う対宿主移植片反応に起因する下痢、糖尿病に起因する下痢、腹腔神経叢遮断に起因する下痢、全身性硬化症に起因する下痢、好酸球増加症に起因する下痢などの治療薬、（８）ダンピング症候群、過敏性大腸炎、クローン病、炎症性腸疾患などの治療薬、（９）腫瘍または癌（例、甲状腺癌、大腸癌、乳癌、前立腺癌、小細胞肺癌、非小細胞肺癌、膵臓癌、胃癌、胆管癌、肝臓癌、膀胱癌、卵巣癌、メラノーマ、骨肉腫、軟骨肉腫、悪性褐色細胞腫、神経芽細胞腫、脳腫瘍、胸腺腫、腎臓癌など）、白血病（例、好塩基性白血球の白血病・慢性リンパ性白血病、慢性骨髄性白血病、ホジキン病、非ホジキン性リンパ腫など）などの治療薬；該治療薬は、単独または他の制癌剤（例、タモキシフェン、LHRHアゴニスト、LHRHアンタゴニスト、インターフェロナー α 、 β および γ 、インターロイキン-2など）と併用して用いることができる、（１０）肥大性心筋症、動脈硬化症、心弁膜症、心筋梗塞（特に、経皮経管冠動脈形成術後の心解梗塞）、再血管形成の予防・治療薬、（１１）食道静脈癌出血、肝硬変、末梢血管疾患の治療薬、（１２）免疫系に作用する生理活性物質（例、サブスタンスP、タヒキニン、サイトカインなど）の分泌の調節作用に基づき、例えば、全身性または局

所性の炎症に伴う疾患（例、多発性動脈炎、リュウマチ性関節炎、乾せん、日
焼け、湿疹、アレルギー（例、喘息、アトピー性皮膚炎、アレルギー性鼻炎な
ど）など）の治療薬、（１３）神経調節因子の産生・分泌に影響を及ぼすこと
から、例えば、痴呆症（例、アルツハイマー病、アルツハイマー型老年期痴呆
5、血管性・多発性痴呆など）、精神分裂症、てんかん、うつ病、一般不安障害
、睡眠障害、多発性硬化症などの治療薬、（１４）眼疾患（例、緑内障など）
などの治療薬、（１５）急性バクテリア髄膜炎、急性ウイルス脳炎、成人呼吸
促迫症候群、バクテリア肺炎、重症全身性真菌感染症、結核、脊髄損傷、骨折
、肝不全、肺炎、アルコール性肝炎、Ａ型肝炎、Ｂ型肝炎、Ｃ型肝炎、ＡＩＤ
10 Ｓ感染症、ヒトパピローマウイルス感染症、インフルエンザ感染症、癌転移、
多発性骨髄腫、骨軟化症、骨粗しょう症、骨ペーチェット症、腎炎、腎不全、
敗血症、敗血症ショック、高カルシウム血症、高コレステロール血症、高グリ
セリド血症、高脂血症、全身性エリテマトーサス、一過性脳虚血発作、アルコ
ール性肝炎などの予防・治療薬として有用であり、（１６）臓器移植、火傷、
15 創傷、脱毛症などの治癒などにも用いられ、（１７）慢性あるいは急性疼痛（
例、術後疼痛、炎症性疼痛、歯痛、骨疾患（例、関節炎、リュウマチ、骨粗鬆症
など））にともなう疼痛）の抑制・緩和など、鎮痛剤としても有用である。さ
らに、（１８）化合物（Ｉ）に直接または適当なスペーサーを介して放射性物
質（例、 ^{123}I 、 ^{125}I 、 ^{111}In など）を導入し、ソマトスタチン受容体を有
20 する腫瘍のイメージング、または、（１９）化合物（Ｉ）に直接または適当な
スペーサーを介して制癌剤を導入し、ソマトスタチン受容体を有する腫瘍のタ
ーゲッティングに用いることもできる。

さらに、ソマトスタチンは、例えば、成長ホルモンの分泌に関与しており（
特にＳＳＴＲ２）、本発明の化合物を直接あるいは成長ホルモンの分泌を促進
25 する目的で用いれば、成長ホルモンそれ自体と同一の効果または用途を有しう
る。したがって、本発明の化合物は、成長ホルモンやＩＧＦ－１の不足に起因
する疾患や症状の予防・治療に用いることができる。

該「成長ホルモンやＩＧＦ－１の不足に起因する疾患・症状の予防・治療」
としては、インスリン依存性（Ｉ型）または非依存性（II型）糖尿病、あるい

- はこれら糖尿病に関連した種々の疾患、すなわち糖尿病合併症（例、糖尿病性網膜症、糖尿病性腎症、糖尿病性神経障害、ドーン症候群、起立性低血圧症など）の治療、糖質コルチコイドの異化副作用の防止、骨粗鬆症の予防・治療、免疫系の刺激（リンパ球などの血球の増加促進、抗菌作用や抗ウイルス作用の強化）、火傷、創傷治癒の促進、骨折治療の加速、急性または慢性腎臓疾患の治療、成人あるいは幼児期の成長ホルモン不足に伴う疾患・症状（短身、成長遅延）の治療・改善、肥満症の治療、外科手術後の回復の促進、プラダーヴィリ症候群およびターナー症候群に関連する成長遅延の改善、子宮内成長遅延および骨格形成異常の治療、末梢神経障害の治療、ヌーナン症候群、精神分裂病、うつ病などの治療、アルツハイマー病やパーキンソン病などの神経変性疾患の治療・予防、肺不全および換気依存症の治療、吸収不良症候群の治療、ガンまたはAIDSなどによる悪液質および蛋白喪失の改善、TPN（合計非経口栄養）の際の患者の体重増加や蛋白質付着の促進、高インスリン血症の治療、排卵誘発の促進、更年期障害の改善、老人の体質改善などが挙げられる。
- 15 また家畜などの哺乳動物に対しても、成長の促進、ミルク生産の増加、免疫系刺激による抗菌・抗ウイルス作用の強化、羊における羊毛成長の刺激などに有用である。

本発明の化合物は、各種併用薬剤とともに用いてもよい。

- このような併用薬剤としては、例えば、「糖尿病治療薬」、「糖尿病合併症治療薬」、「抗肥満薬」、「高血圧治療薬」、「高脂血症治療薬」、「関節炎治療薬」、「抗不安薬」、「抗うつ薬」、「骨粗鬆症治療薬」などが挙げられる。
- 20 これらの併用薬剤は、2種以上を適宜の割合で組合わせて用いてもよい。

- 上記「糖尿病治療薬」としては、例えば、インスリン抵抗性改善薬、インスリン分泌促進薬、ビッグアニド剤、インスリン、 α -グルコシダーゼ阻害薬、 β 3
- 25 アドレナリン受容体作動薬などが挙げられる。

インスリン抵抗性改善薬としては、例えば、ピオグリタゾンまたはその塩（好ましくは塩酸塩）、トログリタゾン、ロシグリタゾンまたはその塩（好ましくはマレイン酸塩）、JTT-501、GI-262570、MCC-555、YM-440、DRF-2593、BM-13-1258、KRP-297、R-1

19702、CS-011などが挙げられる。

インスリン分泌促進薬としては、例えば、スルフォニル尿素剤が挙げられる。
該スルフォニル尿素剤の具体例としては、例えば、トルブタミド、クロルプロパ
ミド、トラザミド、アセトヘキサミド、グリクロピラミドおよびそのアンモニ
5 ウム塩、グリベンクラミド、グリクラジド、グリメピリドなどが挙げられる。

上記以外にも、インスリン分泌促進剤としては、例えば、レバグリニド、ナテ
グリニド、ミチグリニド（KAD-1229）、JTT-608などが挙げられ
る。

ピグアナイド剤としては、例えば、メトホルミン、ブホルミン、フェンホルミ
10 ンなどが挙げられる。

インスリンとしては、例えば、ウシ、ブタの膵臓から抽出された動物インスリ
ン；ブタの膵臓から抽出されたインスリンから酵素的に合成された半合成ヒトイ
ンスリン；大腸菌、イーストを用い遺伝子工学的に合成したヒトインスリンなど
15 が挙げられる。インスリンとしては、0.45から0.9（w/w）%の亜鉛を
含むインスリン亜鉛；塩化亜鉛，硫酸プロタミンおよびインスリンから製造され
るプロタミンインスリン亜鉛なども用いられる。さらに、インスリンは、そのフ
ラグメントあるいは誘導体（例、INS-1など）であってもよい。

なお、インスリンには、超速効型、速効型、二相型、中間型、持続型など種々
のものが含まれるが、これらは患者の病態により適宜選択できる。

20 α -グルコシダーゼ阻害薬としては、例えば、アカルボース、ボグリボース、
ミグリトール、エミグリテートなどが挙げられる。

β 3アドレナリン受容体作動薬としては、例えば、AJ-9677、BMS-
196085、SB-226552、AZ40140などが挙げられる。

上記以外にも、「糖尿病治療薬」としては、例えば、エルゴセット、プラムリ
25 ンタイド、レプチン、BAY-27-9955などが挙げられる。

上記「糖尿病合併症治療薬」としては、例えば、アルドース還元酵素阻害薬、
グリケーション阻害薬、プロテインキナーゼC阻害薬などが挙げられる。

アルドース還元酵素阻害剤としては、例えば、トルレスタット；エバルレスタ
ット；イミレスタット；ゼナレスタット；SNK-860；ゾボルレスタット；

ARI-509; AS-3201などが挙げられる。

グリケーション阻害薬としては、例えば、ピマゲジンなどが挙げられる。

プロテインキナーゼC阻害薬としては、例えば、NGF、LY-333531などが挙げられる。

- 5 上記以外にも、「糖尿病合併症治療薬」としては、例えば、アルプロスタジル、塩酸チアプリド、シロスタゾール、塩酸メキシレチン、イコサペント酸エチル、メマンチン (memantine)、ピマゲドリン (pimagedline; ALT-711) などが挙げられる。

- 10 上記「抗肥満薬」としては、例えば、リパーゼ阻害薬、食欲抑制薬などが挙げられる。

リパーゼ阻害薬としては、例えば、オルリスタットなどが挙げられる。

食欲抑制薬としては、例えば、マジンドール、デクスフェンフラミン、フルオキセチン、シブトラミン、バイアミンなどが挙げられる。

- 15 上記以外にも、「抗肥満薬」としては、例えば、リプスタチンなどが挙げられる。

上記「高血圧治療薬」としては、例えば、アンジオテンシン変換酵素阻害薬、カルシウム拮抗薬、カリウムチャンネル開口薬、アンジオテンシンII拮抗薬などが挙げられる。

- 20 アンジオテンシン変換酵素阻害薬としては、例えば、カプトプリル、エナラプリル、アラセプリル、(塩酸) デラプリル、リジノプリル、イミダプリル、ベナゼプリル、シラザプリル、テモカプリル、トランドラプリル、(塩酸) マニジピンなどが挙げられる。

カルシウム拮抗薬としては、例えば、ニフェジピン、アムロジピン、エホニジピン、ニカルジピンなどが挙げられる。

- 25 カリウムチャンネル開口薬としては、例えば、レブクロマカリム、L-27152、AL 0671、NIP-121などが挙げられる。

アンジオテンシンII拮抗薬としては、例えば、ロサルタン、カンデサルタンシレキシチル、バルサルタン、イルベサルタン、CS-866、E4177などが挙げられる。

上記「高脂血症治療薬」としては、例えば、HMG-C o A還元酵素阻害薬、フィブラート系化合物などが挙げられる。

HMG-C o A還元酵素阻害薬としては、例えば、プラバスタチン、シンバスタチン、ロバスタチン、アトルバスタチン、フルバスタチン、リパンチル、セリ
5 バスタチン、イタバスタチン、ZD-4522またはそれらの塩（例、ナトリウム塩など）などが挙げられる。

フィブラート系化合物としては、例えば、ベザフィブラート、クリノフィブラート、クロフィブラート、シンフィブラートなどが挙げられる。

上記「関節炎治療薬」としては、例えば、イブプロフェンなどが挙げられる
10 。

上記「抗不安薬」としては、例えば、クロルジアゼポキシド、ジアゼパム、オキサゾラム、メダゼパム、クロキサゾラム、ブロマゼパム、ロラゼパム、アルプラゾラム、フルジアゼパムなどが挙げられる。

上記「抗うつ薬」としては、例えば、フルオキセチン、フルボキサミン、イ
15 ミプラミン、パロキセチン、サートラリンなどが挙げられる。

上記「骨粗鬆症治療薬」としては、例えば、ビスホスホネート系薬剤、ビタミンD製剤、カルシトニン製剤、PTH製剤、オステンなどが挙げられる。

上記以外にも、併用薬剤としては、「他の成長ホルモン分泌を促進するホルモン（例えば、GHRH）、GH、IGF-1」、「サイトカイン類あるいはサイトカイン作用増強剤」などが挙げられる。
20

本発明の医薬組成物は、自体公知の手段に従って製造することができる。該医薬組成物は、通常、本発明の化合物と薬理学的に許容される担体とを、自体公知の製剤化手段にしたがって、混合することによって製造される。

医薬組成物の剤型としては、例えば錠剤（糖衣錠、フィルムコーティング錠
25 を含む）、散剤、顆粒剤、カプセル剤（ソフトカプセルを含む）、液剤、注射剤、坐剤、徐放剤（徐放性マイクロカプセルなど）などが挙げられる。本発明の化合物および本発明の医薬組成物は、経口的または非経口的（例、局所、直腸、静脈投与等）に安全に投与することができる。

本発明の医薬組成物中、本発明の化合物の含有量は、組成物全体の0.1～

100重量%である。投与量は、投与対象、投与ルート、疾患などにより異なるが、例えば、緑内障治療薬として、成人（約60kg）に対し、経口剤として、1回当たり、有効成分（本発明の化合物）として約0.1～500mg、好ましくは約1～100mg、さらに好ましくは5～100mgであり、1日
5 1～数回に分けて投与することができる。

本発明の医薬組成物の製造に用いられる薬理学的に許容される担体としては、製剤素材として慣用の各種有機あるいは無機担体物質があげられ、例えば、固形製剤における賦形剤、滑沢剤、結合剤、崩壊剤；液状製剤における溶剤、溶解補助剤、懸濁化剤、等張化剤、緩衝剤、無痛化剤などがあげられる。また
10 、必要に応じて、防腐剤、抗酸化剤、着色剤、甘味剤、吸着剤、湿潤剤などの添加物を用いることもできる。

賦形剤としては、例えば、乳糖、白糖、D-マンニトール、デンプン、コーンスターチ、結晶セルロース、軽質無水ケイ酸などが挙げられる。

滑沢剤としては、例えば、ステアリン酸マグネシウム、ステアリン酸カルシウム、タルク、コロイドシリカなどが挙げられる。
15

結合剤としては、例えば、結晶セルロース、白糖、D-マンニトール、デキストリン、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、ポリビニルピロリドン、デンプン、ショ糖、ゼラチン、メチルセルロース、カルボキシメチルセルロースナトリウムなどが挙げられる。

崩壊剤としては、例えば、デンプン、カルボキシメチルセルロース、カルボキシメチルセルロースカルシウム、クロスカルメロースナトリウム、カルボキシメチルスターチナトリウム、L-ヒドロキシプロピルセルロースなどが挙げられる。
20

溶剤としては、例えば、注射用水、アルコール、プロピレングリコール、マクロゴール、ゴマ油、トウモロコシ油などが挙げられる。
25

溶解補助剤としては、例えば、ポリエチレングリコール、プロピレングリコール、D-マンニトール、安息香酸ベンジル、エタノール、トリスアミノメタン、コレステロール、トリエタノールアミン、炭酸ナトリウム、クエン酸ナトリウムなどが挙げられる。

懸濁化剤としては、例えば、ステアリルトリエタノールアミン、ラウリル硫酸ナトリウム、ラウリルアミノプロピオン酸、レシチン、塩化ベンザルコニウム、塩化ベンゼトニウム、モノステアリン酸グリセリンなどの界面活性剤；例えば、ポリビニルアルコール、ポリビニルピロリドン、カルボキシメチルセル

5 ロースナトリウム、メチルセルロース、ヒドロキシメチルセルロース、ヒドロキシエチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロースなどの親水性高分子などが挙げられる。

等張化剤としては、例えば、ブドウ糖、D-ソルビトール、塩化ナトリウム、グリセリン、D-マンニトールなどが挙げられる。

10 緩衝剤としては、例えば、リン酸塩、酢酸塩、炭酸塩、クエン酸塩などの緩衝液などが挙げられる。

無痛化剤としては、例えば、ベンジルアルコールなどが挙げられる。

防腐剤としては、例えば、パラオキシ安息香酸エステル類、クロロブタノール、ベンジルアルコール、フェネチルアルコール、デヒドロ酢酸、ソルビン酸

15 などが挙げられる。

抗酸化剤としては、例えば、亜硫酸塩、アスコルビン酸などが挙げられる。

本発明は、さらに以下の参考例、実施例、製剤例、実験例によって詳しく説明されるが、これらは本発明を限定するものではなく、また本発明の範囲を逸

20 脱しない範囲で変化させてもよい。

以下の参考例、実施例中の「室温」は0ないし30℃を示し、有機層の乾燥には無水硫酸マグネシウムまたは無水硫酸ナトリウムを用いた。「%」は特記しない限り重量パーセントを意味する。

赤外吸収スペクトルは、フーリエ変換形赤外分光光度計を用い、拡散反射法

25 で測定した。

本文中で用いられているその他の略号は下記の意味を示す。

s : シングレット (s i n g l e t)

d : ダブレット (d o u b l e t)

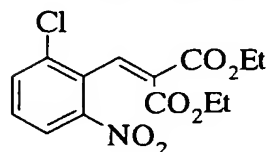
dd : ダブルダブレット (d o u b l e d o u b l e t)

- dt : ダブルトリプレット (double triplet)
 t : トリプレット (triplet)
 q : クアルテット (quartet)
 m : マルチプレット (multiplet)
 5 br : ブロード (broad)
 J : カップリング定数 (coupling constant)
 Hz : ヘルツ (Hertz)
 CDCl₃ : 重クロロホルム
 DMSO-d₆ : 重ジメチルスルホキシド
 10 THF : テトラヒドロフラン
 DMF : N, N-ジメチルホルムアミド
 DMSO : ジメチルスルホキシド
 WSC : 1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル) カルボジ
 イミド 塩酸塩
 15 ¹H-NMR : プロトン核磁気共鳴
 (通常フリー体をCDCl₃中で測定した。)
 IR : 赤外吸収スペクトル
 Me : メチル
 Et : エチル
 20 HOBT : 1-ヒドロキシー-1H-ベンゾトリアゾール
 IPE : ジイソプロピルエーテル

実施例

参考例1

2-[(2-クロロ-6-ニトロフェニル)メチリデン]マロン酸ジエチル



25

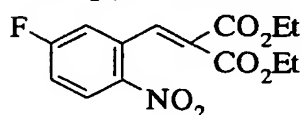
2-クロロ-6-ニトロベンズアルデヒド (20.23g)、マロン酸ジエチル (17.63g) の無水酢酸 (36ml) 溶液に炭酸水素カリウム (16.48g) を加え、110℃で2

時間攪拌した。放冷後、反応液を水にあけ、酢酸エチルで抽出した。有機層を水および飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、濃縮した。残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒：酢酸エチル/ヘキサン=4/1)で精製し、標題化合物(34.89g)を得た。

- 5 $^1\text{H-NMR}$ δ : 1.00 (3H, t), 1.37 (3H, t), 4.03 (2H, q), 4.36 (2H, q), 7.48 (1H, dt), 7.71 (1H, dd), 8.00 (1H, s), 8.04 (1H, dd).

参考例2

2-[(5-フルオロ-2-ニトロフェニル)メチリデン]マロン酸ジエチル



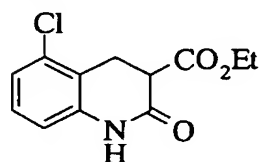
- 10 参考例1と同様にして標題化合物を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ : 1.10 (3H, t), 1.36 (3H, t), 4.15 (2H, q), 4.35 (2H, q), 7.10–7.30 (2H, m), 8.13 (1H, s), 8.28 (1H, dd).

参考例3

5-クロロ-2-オキソ-1,2,3,4-テトラヒドロ-3-キノリンカルボン酸エチル

- 15 チル



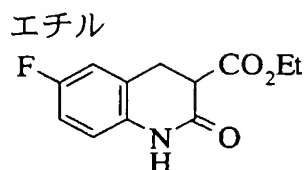
2-[(2-クロロ-6-ニトロフェニル)メチリデン]マロン酸ジエチル

- (34.89g)のエタノール溶液(200ml)に0℃で水素化ホウ素ナトリウム(2.02g)を加えた。反応液を0℃で30分間攪拌後、水を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、濃縮した。残さの酢酸溶液(200ml)に鉄(25.7g)を加え、90分間加熱還流した。不溶物をろ別し、ろ液を濃縮した。残さに水を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を水および飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、濃縮した。得られた粗結晶をIPEで洗浄し、標題化合物(16.84g)を得た。

融点：174–176℃.

- 25 参考例4

6-フルオロ-2-オキソ-1,2,3,4-テトラヒドロ-3-キノリンカルボン酸

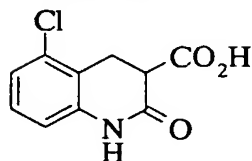


参考例3と同様にして標題化合物を得た。

融点166–168℃.

5 参考例5

5-クロロ-2-オキソ-1,2,3,4-テトラヒドロ-3-キノリンカルボン酸

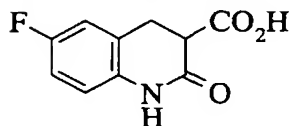


- 5-クロロ-2-オキソ-1,2,3,4-テトラヒドロ-3-キノリンカルボン酸エチル(15.23g)のTHF(180ml)およびメタノール(120ml)の混合溶液に1N水酸化ナトリウム水溶液(65ml)を0℃で滴下した。反応液を室温で18時間攪拌した。反応液に1N塩酸(70ml)を0℃で滴下した後、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、濃縮した。得られた粗結晶をIPEで洗浄し、標題化合物(15.89g)を得た。

融点：179–186℃.

15 参考例6

6-フルオロ-2-オキソ-1,2,3,4-テトラヒドロ-3-キノリンカルボン酸

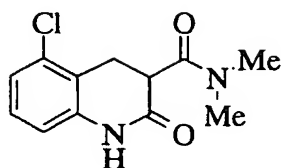


参考例5と同様にして標題化合物を得た。

融点144–147℃.

20 参考例7

5-クロロ-N,N-ジメチル-2-オキソ-1,2,3,4-テトラヒドロ-3-キノリンカルボキサミド

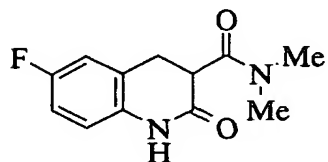


- 5 5-クロロ-2-オキソ-1,2,3,4-テトラヒドロ-3-キノリンカルボン酸 (11.34g)、ジメチルアミン塩酸塩 (4.95g)、HOBt (7.83g)、WSC (10.71g) およびトリエチルアミン (17ml) をアセトニトリル (100ml) および THF (100ml) の混合液に加えた。反応混合物を室温で 18 時間攪拌した。反応液に 10% クエン酸水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和重曹水および飽和食塩水で洗浄し、乾燥後濃縮した。残さを IPE で洗浄し、標題化合物 (6.601g) を得た。

融点：257–261℃.

参考例8

- 10 6-フルオロ-N,N-ジメチル-2-オキソ-1,2,3,4-テトラヒドロ-3-キノリンカルボキサミド

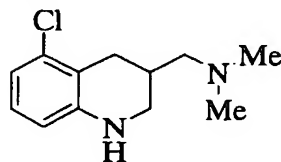


参考例7と同様にして標題化合物を得た。

融点 289–291℃. (分解)

- 15 参考例9

5-クロロ-3-(N,N-ジメチルアミノ)メチル-1,2,3,4-テトラヒドロキノリン



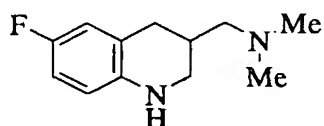
- 20 5-クロロ-N,N-ジメチル-2-オキソ-1,2,3,4-テトラヒドロ-3-キノリンカルボキサミド (5.059g) の THF 懸濁液 (180ml) に 1M ボラン/THF 錯塩 (80ml) を加えた。反応液を 6 時間加熱還流後、放冷した。反応液を氷冷し、水 (2ml) および 6N 塩酸 (50ml) を加え、室温で 15 時間攪拌した後、濃縮した。残さのメタノール溶液 (50ml) を 24 時間加熱還流後、濃縮した。残さに 3N 水酸化ナトリウム水

溶液を加えて塩基性とし、酢酸エチルで抽出した。有機層を水および飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、濃縮した。残さをアルミナカラムクロマトグラフィー（展開溶媒：酢酸エチル/ヘキサン＝1/10）で精製し、得られた粗結晶をヘキサンで洗浄して、標題化合物（3.52g）を得た。

5 融点：107－112℃.

参考例10

3－(N,N－ジメチルアミノ)メチル－6－フルオロ－1,2,3,4－テトラヒドロキノリン

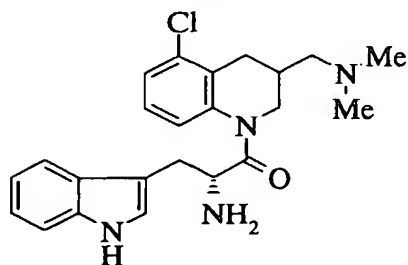


10 参考例9と同様にして標題化合物を得た。

融点104－105℃.

参考例11

1－[2－(R)－アミノ－3－(インドール－3－イル)プロパノイル]－5－クロロ－3－(R,S)－(N,N－ジメチルアミノ)メチル－1,2,3,4－テトラヒドロキノリン



15

N－(9－フルオレニルメトキシカルボニル)－D－トリプトファン（6.44g）およびDMF（0.14ml）のTHF（50ml）溶液にオキサリルクロリド（1.6ml）のTHF（15ml）溶液を0℃で滴下した。反応液を室温で30分間攪拌後、5－クロロ－3－(N,N－ジメチルアミノ)メチル－1,2,3,4－テトラヒドロキノリン（1.13g）の酢酸エチル

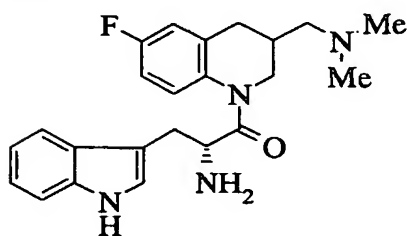
20 （50ml）溶液および飽和重曹水（25ml）の混合液に0℃で滴下した。室温で1時間攪拌後、有機層を分離した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、濃縮した。残さをアルミナカラムクロマトグラフィー（展開溶媒；酢酸エチル/ヘキサン＝1：2～1：1）で精製し、濃縮した。残さをメタノール（60ml）に溶解し、ピペリジン（2ml）を加え、室温で12時間攪拌した。反応液を濃縮し、アルミナカラムクロ

マトグラフィー(展開溶媒; 酢酸エチル/ヘキサン=1:2~酢酸エチル/メタノール=20:1)で精製し、標題化合物(0.828g)を非晶状粉末として得た。

IR(KBr): 3283, 2934, 2820, 2774, 1647, 1568, 1460, 1354, 1186, 741 cm^{-1} .

5 参考例12

1-[2-(R)-アミノ-3-(インドール-3-イル)プロパノイル]-3-(R, S)-(N,N-ジメチルアミノ)メチル-6-フルオロ-1,2,3,4-テトラヒドロキノリン



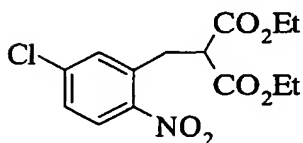
10 参考例11と同様にして標題化合物を得た。

IR(KBr): 3289, 2928, 1644, 1497, 1456, 1244, 742 cm^{-1} .

MASS (APCIMASS), m/z 395 $[(M+H)^+]$.

参考例13

2-(5-クロロ-2-ニトロベンジル)マロン酸ジエチル



15

5-クロロ-2-ニトロベンズアルデヒド(25 g)、マロン酸ジエチル(21.6 g)、無水酢酸(50 ml)の混合液に炭酸水素カリウム(11.9 g)を加え、110℃で45分間攪拌した。反応液を水にあけ、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、乾燥後濃縮し、2-(5-クロロ-2-ニトロベンジリデン)マロン酸ジエチルの粗成績体を得た。

20

2-(5-クロロ-2-ニトロベンジリデン)マロン酸ジエチルの粗成績体のエタノール(250 ml)溶液に水素化ホウ素ナトリウム(3.3 g)を氷冷下加えた。30分間攪拌後、反応液に10%クエン酸水溶液を加え、液性を酸性とし、濃縮した。残さに水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、

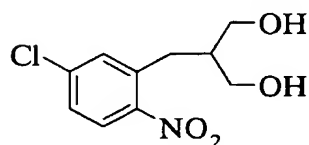
乾燥後、濃縮した。残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;ヘキサン~ヘキサン:酢酸エチル=4:1)で精製し、標題化合物(43 g)を得た。

油状物:

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ : 1.23(6H, t), 3.49(2H, d), 3.84(1H, t), 4.19(4H, q),
5 7.10–7.46(2H, m), 7.99(1H, d).

参考例14

2-(5-クロロ-2-ニトロベンジル)-1,3-プロパンジオール



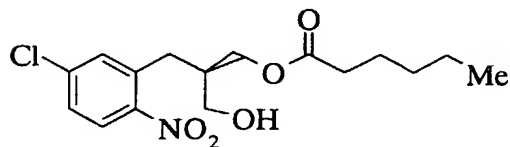
2-(5-クロロ-2-ニトロベンジル)マロン酸ジエチル(30.0 g)の粗成績体
10 のエタノール(300 ml)溶液に水素化ホウ素ナトリウム(10.3 g)を氷冷下加えた。
反応液を室温で12時間攪拌した。氷冷下、反応液に1N塩酸を加え、室温で2
時間攪拌後、濃縮した。残さを酢酸エチルで抽出した。有機層を1N塩酸、水、
飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、濃縮した。残さをシリカゲルカラムクロマトグ
ラフィー(展開溶媒;ヘキサン~酢酸エチル)で精製し、標題化合物(17 g)を得
15 た。

融点: 56–58°C

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ : 1.90–2.20(1H, m), 2.80(2H, br s), 2.98(2H, d),
3.69(2H, dd), 3.85(2H, dd), 7.35(1H, dd), 7.43(1H, d), 7.92(1H, d).

参考例15

20 2-(R)-(5-クロロ-2-ニトロベンジル)-3-ヒドロキシプロピル ヘキサノアート



2-(5-クロロ-2-ニトロベンジル)-1,3-プロパンジオール(5.08 g), リ
パーゼPS-10527(天野製薬; 0.75 g), およびヘキサン酸ビニル(10 ml)をIPE
25 (500 ml)中で、35°Cで21.5 時間振とうした。酵素をろ去し、ろ液を濃縮した。
残さをシリカゲルクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル =

3/1) に付して、標題化合物6.64 g (99% ee) を得た。

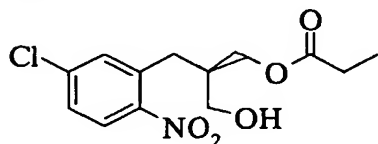
$^1\text{H-NMR}$ (400 MHz, DMSO-d_6) δ : 0.91 (3H, t), 1.25–1.35 (4H, m), 1.63 (2H, m), 2.19 (1H, m), 2.33 (2H, t), 2.93 (1H, dd), 3.03 (1H, dd), 3.51 (1H, dd), 3.62 (1H, dd), 4.13–4.23 (2H, m), 7.36–7.40 (2H, m), 7.94 (1H, dd).

IR (KBr) : 3450, 2957, 1734, 1525, 1343, 1175, 832 cm^{-1} .

$[\alpha]_{\text{D}}^{27} = +24.6^\circ$ ($c=1.02$, 酢酸エチル).

参考例16

2-(R)-(5-クロロ-2-ニトロベンジル)-3-ヒドロキシプロピル プロピ
オナート



2-(5-クロロ-2-ニトロベンジル)-1,3-プロパンジオール(5.02 g)、リパーゼPS-10527 (天野製薬 : 1.7 g), およびプロピオン酸ビニル(20 ml)を I P E (500 ml) 中で、35℃を保って11 時間振盪した。この反応液を高速液体クロ
マトグラフィー分析に付したところ、モノアシル体の収率は91%、鏡像体過剰率
は98% eeであった。酵素をろ過して除き、ろ液を濃縮乾固して、油状物を得た。
これをシリカゲルクロマトグラフィー (シリカゲル 200 g, ヘキサン/酢酸エチル = 3/1) に付して、黄色油状物として標題化合物(4.21 g, 98% ee) を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (400 MHz, DMSO-d_6) δ : 1.16 (3H, t, $J = 7.6$ Hz), 1.68 (1H, br s,), 2.2 (2H, m), 2.37 (2H, q, $J = 7.6$ Hz), 2.94 (1H, dd, $J = 7.1$ and 13.4 Hz), 3.02 (1H, dd, $J = 7.6$ and 13.4 Hz), 3.51 (1H, dd, $J = 5.7$ and 11.5 Hz), 3.62 (1H, dd, $J = 4.1$ and 11.5 Hz), 4.16 (1H, dd, $J = 6.1$ and 11.5 Hz), 4.21 (1H, dd, $J = 4.9$ and 11.5 Hz), 7.39 (2H, m, Ph), 7.94 (1H, d, $J = 8.5$ Hz).

IR (KBr) 3452, 1735, 1525, 1344, 1196, 833 cm^{-1} .

$[\alpha]_{\text{D}}^{28} = +7.35^\circ$ ($c=1.02$, エタノール)

HPLC条件: カラム ; CHIRALPAK AD (ダイセル化学工業)

移動相 ; n-ヘキサン / 2-プロパノール (925/75)

流速 ; 0.8 ml/min

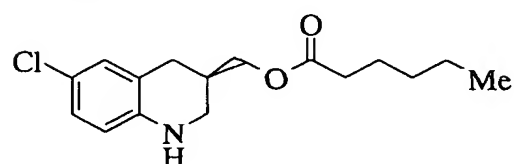
温度 ; 室温

検出 ; UV (225 nm)

5 保持時間 ; 20, 24 min.

参考例17

6-クロロ-3-(R)-ヘキサノイルオキシメチル-1,2,3,4-テトラヒドロキノリン



10 2-(R)-(5-クロロ-2-ニトロベンジル)-3-ヒドロキシプロピル ヘキサノアート (400 mg) のアセトニトリル溶液 (8 ml) に、トリエチルアミン (0.3 ml) を氷冷下加えた後、塩化メタンスルホニル (0.11 ml) を加え、15分間攪拌した。反応液に氷冷下飽和重曹水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、乾燥後濃縮し、2-(S)-(5-クロロ-2-ニトロベンジル)-3-
15 -[(メチルスルホニル)オキシ]プロピル ヘキサノアートの粗成績体を得た。

2-(S)-(5-クロロ-2-ニトロベンジル)-3-[(メチルスルホニル)オキシ]プロピル ヘキサノアートの粗成績体を THF (3 ml) に溶解し、氷冷下酢酸 (1.5 ml) 加えた後、亜鉛粉末 (760 mg) を加えた。氷冷下、30分間攪拌後、反応液を室温で2時間攪拌後、さらに亜鉛粉末 (760 mg) を加え、1時間攪拌した。反応液をろ過し、ろ液を減圧下濃縮し、2-(S)-(2-アミノ-5-クロロベンジル)-3-
20 -[(メチルスルホニル)オキシ]プロピル ヘキサノアートの粗成績体を得た。

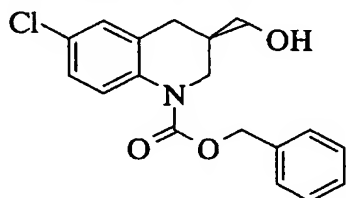
2-(S)-(2-アミノ-5-クロロベンジル)-3-[(メチルスルホニル)オキシ]プロピル ヘキサノアートの粗成績体に THF (8 ml) およびジイソプロピルエチルアミン (1 ml) を加え、アルゴン気流下、60℃で12時間攪拌した。反応液に飽和重曹水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を、水、飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、濃縮した。残さをアルミナカラムクロマトグラフィー (展開溶媒 ; ヘキサン~ヘキサン : 酢酸エチル = 10 : 1) で精製し、標題化合物 (234 mg) を得た。
25

油状物：

$$[\alpha]_D^{20} = -25.1^\circ \quad (c = 0.505, \text{メタノール}).$$

参考例18

1-ベンジルオキシカルボニル-6-クロロ-3-(R)-(ヒドロキシメチル)-
5 1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン



6-クロロ-3-(R)-ヘキサノイルオキシメチル-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン(3.86 g)のピリジン溶液(20 ml)に、クロロギ酸ベンジル(3.0 ml)を滴下した。室温で30分間攪拌後、反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機
10 層を1N塩酸、水、飽和重曹水、水、飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、濃縮し、1-ベンジルオキシカルボニル-6-クロロ-3-(R)-ヘキサノイルオキシメチル-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリンの粗成績体を得た。

1-ベンジルオキシカルボニル-6-クロロ-3-(R)-ヘキサノイルオキシメチル-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリンの粗成績体をメタノール(40 ml)と
15 THF(40 ml)の混合液に溶解し、氷冷下1N水酸化ナトリウム水溶液(20 ml)を加えた。室温で30分間攪拌後、反応液に水を加えた後、濃縮した。残さを酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、乾燥後濃縮した。残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;ヘキサン~ヘキサン:酢酸エチル=2:1)で精製し、標題化合物(4.30 g)を得た。

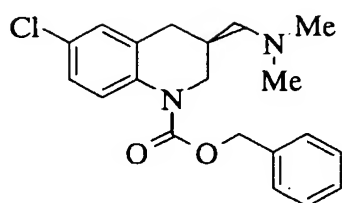
20 油状物：

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ : 1.95(1H, br s), 2.12-2.34(1H, m), 2.50(1H, dd), 2.89(1H, dd), 3.40-3.70(2H, m), 3.71(1H, dd), 3.85(1H, dd), 5.20(1H, d), 5.27(1H, d), 7.04-7.20(2H, m), 7.24-7.52(5H, m), 7.61(1H, d).

$$[\alpha]_D^{20} = -19.3^\circ \quad (c = 0.502, \text{メタノール}).$$

25 参考例19

1-ベンジルオキシカルボニル-6-クロロ-3-(S)-[(N,N-ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン



1-ベンジルオキシカルボニル-6-クロロ-3-(R)-(ヒドロキシメチル)-
1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン(4.20 g)のアセトニトリル溶液(84 ml)に、ト
リエチルアミン(3 ml)を氷冷下加えた後、塩化メタンスルホニル(1.2 ml)を加
え、15分間攪拌した。反応液に氷冷下飽和重曹水と水を加え、酢酸エチルで抽
出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、濃縮し、1-ベンジルオキ
シカルボニル-6-クロロ-3-(R)-[[メチルスルホニル)オキシ]メチル]-
1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリンの粗成績体を得た。

1-ベンジルオキシカルボニル-6-クロロ-3-(R)-[[メチルスルホニル)
オキシ]メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリンの粗成績体をDMSO(50 ml)に
溶解し、50%ジメチルアミン水溶液(25 ml)を加え、室温下36時間攪拌した。反
応液に5%炭酸カリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を、水、
飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、濃縮した。残さをアルミナカラムクロマトグラ
フィー(展開溶媒;ヘキサン~ヘキサン:酢酸エチル=10:1)で精製し、標題化合
物(4.09 g)を得た。

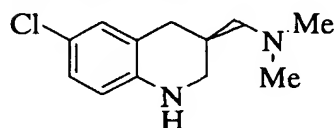
油状物:

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ : 2.0-2.4(3H, m), 2.20(6H, s), 2.46(1H, dd), 2.87(1H, dd), 3.25(1H, dd), 4.04-4.20(1H, m), 5.20(1H, d), 5.27(1H, d), 7.04-7.20(2H, m), 7.24-7.52(5H, m), 7.68(1H, d).

$[\alpha]_D^{20} = -26.0^\circ$ ($c = 0.503$, メタノール).

参考例20

6-クロロ-3-(R)-[(N,N-ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒ
ドロキノリン



1-ベンジルオキシカルボニル-6-クロロ-3-(S)-[(N,N-ジメチルアミ

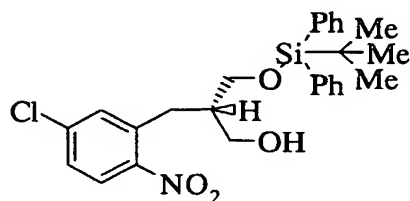
ノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン(3.89 g)を48%臭化水素酸(20 ml)に溶解し、室温下18時間攪拌した。反応液を、水で希釈し、ヘキサンで抽出した。水層に、8N水酸化ナトリウム水溶液を加えて液性をpH5とした後、炭酸カリウムを加えて液性をアルカリ性とし、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、乾燥後濃縮した。残さを再結晶(ヘキサン-酢酸エチル)により精製し、標題化合物(1.47 g)を得た。

融点：112-114℃

$[\alpha]_D^{20} = -46.7^\circ$ (c = 0.503, メタノール).

参考例21

- 10 3-[[tert-ブチル(ジフェニル)シリル]オキシ]-2-(S)-(5-クロロ-2-ニトロベンジル)-1-プロパノール



- 2-(R)-(5-クロロ-2-ニトロベンジル)-3-ヒドロキシプロピル プロピオナート (4.21 g)のDMF溶液(20 ml)に、氷冷下イミダゾール(2.0 g)とtert-ブチルクロロジフェニルシラン(4.0 ml)を順次加えた。室温で30分間攪拌後、
15 反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、濃縮し、3-[[tert-ブチル(ジフェニル)シリル]オキシ]-2-(S)-(5-クロロ-2-ニトロベンジル)プロピル プロピオナートの粗成績体を得た。

- 20 3-[[tert-ブチル(ジフェニル)シリル]オキシ]-2-(S)-(5-クロロ-2-ニトロベンジル)プロピル プロピオナートの粗成績体のメタノール(40 ml)溶液に炭酸カリウム(2.0 g)を加え、4時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を、水、飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、濃縮し、残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;ヘキサン~ヘキサン:酢酸エチル=5:1)で精製し、標題化合物(6.15 g)を得た。
25

油状物：

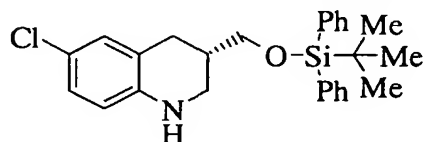
$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ : 1.09(9H, s), 1.94-2.16(1H, m), 2.09(1H, t), 2.90(1H,

dd), 3.03 (1H, dd), 3.60–3.88 (4H, m), 7.26–7.56 (8H, m), 7.62–7.74 (4H, m), 7.89 (1H, d).

$[\alpha]_D^{20} = +1.2^\circ$ ($c = 0.376$, メタノール).

参考例22

- 5 3-(S)-[[[tert-ブチル(ジフェニル)シリル]オキシ]メチル]-6-クロロ-1,2,3,4-テトラヒドロキノリン



- 3-[[[tert-ブチル(ジフェニル)シリル]オキシ]-2-(S)-(5-クロロ-2-ニトロベンジル)-1-プロパノール(6.00 g)のアセトニトリル溶液(120 ml)に
 10、氷冷下トリエチルアミン(3.0 ml)と塩化メタンスルホニル(1.2 ml)を順次加えた。15分間攪拌後、反応液に氷冷下飽和重曹水を加え、さらに水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を、水、飽和食塩水で洗浄し、乾燥後濃縮し、3-[[[tert-ブチル(ジフェニル)シリル]オキシ]-2-(R)-(5-クロロ-2-ニトロベンジル)プロピル メタンスルホネートの粗成績体を得た。
- 15 3-[[[tert-ブチル(ジフェニル)シリル]オキシ]-2-(R)-(5-クロロ-2-ニトロベンジル)プロピル メタンスルホネートの粗成績体のTHF(60 ml)溶液に氷冷下酢酸(60 ml)と亜鉛粉末(12.2 g)を順次加えた。氷冷下で反応液を15分間攪拌後、さらに室温で30分間攪拌した。反応液に亜鉛粉末(8.1 g)を加え、30分間攪拌した。反応液をろ過し、ろ液を減圧下濃縮し、2-(R)-(2-アミノ-5-クロロベンジル)-3-[[[tert-ブチル(ジフェニル)シリル]オキシ]プロピル
 20 メタンスルホネートの粗成績体を得た。

- 2-(R)-(2-アミノ-5-クロロベンジル)-3-[[[tert-ブチル(ジフェニル)シリル]オキシ]プロピル メタンスルホネートの粗成績体にTHF(80 ml)およびジイソプロピルエチルアミン(10 ml)を加え、アルゴン気流下、60℃で10時間攪拌した。反応液に飽和重曹水を加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、乾燥後濃縮し、残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;ヘキサン~ヘキサン:酢酸エチル=10:1)で精製し標題化合物(5.14 g)を得た。
- 25

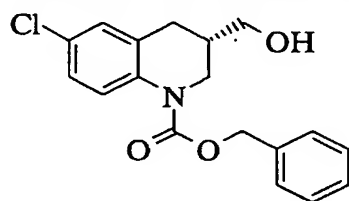
油状物：

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ : 1.06 (9H, s), 1.34–1.80 (1H, m), 2.08–2.32 (1H, m),
2.50 (1H, dd), 2.71 (1H, dd), 3.07 (1H, dd), 3.34–3.50 (1H, m), 3.52–
3.76 (2H, m), 6.30–6.42 (1H, m), 7.84–7.96 (2H, m), 7.20–7.80 (10H, m).

5 $[\alpha]_{\text{D}}^{20} = +13.3^\circ$ ($c = 0.433$, メタノール).

参考例23

1-ベンジルオキシカルボニル-6-クロロ-3-(S)-(ヒドロキシメチル)-
1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン



10 3-(S)-[[[tert-ブチル(ジフェニル)シリル]オキシ]メチル]-6-クロロ-
1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン(4.63 g)の酢酸エチル溶液(50 ml)に、炭酸
カリウム(7.3 g)の水溶液(50 ml)を加えた。氷冷下、反応液にクロロギ酸ベン
ジル(3.0 ml)を滴下した。15分間攪拌後、反応液を室温で30分間攪拌した。反
15 応液に水を加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、乾
燥後、濃縮し、1-ベンジルオキシカルボニル-3-(S)-[[[tert-ブチル(ジフ
フェニル)シリル]オキシ]メチル]-6-クロロ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン
の粗成績体を得た。

1-ベンジルオキシカルボニル-3-(S)-[[[tert-ブチル(ジフェニル)シリ
ル]オキシ]メチル]-6-クロロ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリンの粗成績体
20 のTHF(60 ml)溶液に、氷冷下、テトラ-n-ブチルアンモニウム フルオリドの
THF溶液(1M, 30 ml)を加えた。室温で6時間攪拌後、反応液に水を加え、酢酸エ
チルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、乾燥後濃縮した。残さを
シリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;ヘキサン~酢酸エチル)で精
製し、標題化合物(3.40 g)を得た。

25 油状物：

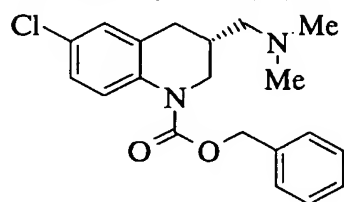
$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ : 1.95 (1H, br s), 2.12–2.34 (1H, m), 2.50 (1H, dd),
2.89 (1H, dd), 3.40–3.70 (2H, m), 3.71 (1H, dd), 3.85 (1H, dd), 5.20 (1H, d),

5. 27 (1H, d), 7. 04–7. 20 (2H, m), 7. 24–7. 52 (5H, m), 7. 61 (1H, d).

$[\alpha]_D^{20} = +20.3^\circ$ (c = 0.381, メタノール).

参考例24

1-ベンジルオキシカルボニル-6-クロロ-3-(R)-[(N,N-ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロキノリン



1-ベンジルオキシカルボニル-6-クロロ-3-(S)-(ヒドロキシメチル)-1,2,3,4-テトラヒドロキノリン (3.3 g) のアセトニトリル溶液 (66 ml) に氷冷下トリエチルアミン (3 ml) と塩化メタンスルホニル (1.0 ml) を順次加えた。15分間攪拌後、反応液に氷冷下飽和重曹水を加え、さらに水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、乾燥後濃縮し、1-ベンジルオキシカルボニル-6-クロロ-3-(S)-[[(メチルスルホニル) オキシ] メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロキノリンの粗成績体を得た。

1-ベンジルオキシカルボニル-6-クロロ-3-(S)-[[(メチルスルホニル) オキシ] メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロキノリンの粗成績体の DMSO (40 ml) 溶液に 50% ジメチルアミン水溶液 (20 ml) を加え、室温下 48 時間攪拌した。反応液に飽和重曹水および水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、乾燥後濃縮した。残さをアルミナカラムクロマトグラフィー (展開溶媒: ヘキサン~ヘキサン: 酢酸エチル = 10:1) で精製し標題化合物 (3.3 g) を得た。

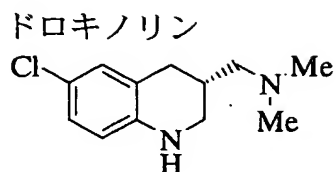
油状物:

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ : 2.0–2.4 (3H, m), 2.20 (6H, s), 2.46 (1H, dd), 2.87 (1H, dd), 3.25 (1H, dd), 4.04–4.20 (1H, m), 5.20 (1H, d), 5.27 (1H, d), 7.04–7.20 (2H, m), 7.24–7.52 (5H, m), 7.68 (1H, d).

$[\alpha]_D^{20} = +30.5^\circ$ (c = 0.158, メタノール).

参考例25

6-クロロ-3-(S)-[(N,N-ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒ



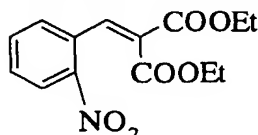
1-ベンジルオキシカルボニル-6-クロロ-3-(R)-[(N,N-ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロキノリン(3.2 g)を48%臭化水素酸(16 ml)に溶解し、室温下24時間攪拌した。反応液を水で希釈し、ヘキサンで抽出した。水層に、8N水酸化ナトリウム水溶液を加えて液性をpH約5とした後、炭酸カリウムを加えて液性をアルカリ性とし、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、乾燥後濃縮した。析出した結晶をヘキサンで洗浄し、標題化合物(1.85 g)を得た。

10 融点： 110-114℃

$[\alpha]_D^{20} = +46.7^\circ$ (c = 0.502, メタノール).

参考例26

2-[(2-ニトロフェニル)メチリデン]マロン酸ジエチル

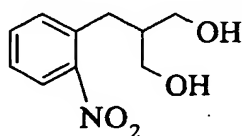


15 2-ニトロベンズアルデヒド(10.0 g), マロン酸ジエチル(15 ml), ピペリジン(1.3 ml)のベンゼン(90 ml)溶液を共沸により水を除去しながら25 時間加熱還流した。反応液を濃縮し、残さをシリカゲルクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル = 4/1)に付して、標題化合物(7.16 g)を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (DMSO- d_6) δ : 1.03 (3H, t), 1.36 (3H, t), 4.08 (2H, q), 4.34 (2H, q), 7.43 (1H, d), 7.64 (1H, dt), 7.57 (1H, dt), 8.19 (1H, s), 8.21 (1H, dd).
IR (KBr): 1731, 1721, 1526, 1344, 1260, 1214, 1203 cm^{-1} .

参考例27

2-(2-ニトロベンジル)-1,3-プロパンジオール



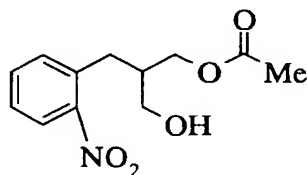
25 2-[(2-ニトロフェニル)メチリデン]マロン酸ジエチル(7.16 g)をメタノー

ル(25 ml)に溶解し、水素化ホウ素ナトリウム(0.929 g)を加えた。室温にて1.5時間攪拌後、反応液に1 N 塩酸を加え、濃縮した。残さを酢酸エチルに溶解し、水、ついで飽和食塩水にて洗浄し、乾燥後、濃縮した。残さを0.1Mリン酸緩衝液(pH 7.0) 30 ml, THF 30 mlに溶解した。反応液に水素化ホウ素ナトリウム(4.59 g)を加えた。室温にて4.5時間攪拌後、反応液に飽和塩化アンモニウム、酢酸、1N塩酸を順次加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、濃縮した。残さをシリカゲルクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル = 1/5)に付して、標題化合物(1.45 g)を得た。

融点: 103–104°C (再結晶溶媒:ヘキサン/酢酸エチル)。

10 参考例28

3-ヒドロキシ-2-(2-ニトロベンジル)プロピル アセタート



2-(2-ニトロベンジル)-1,3-プロパンジオール(1.02 g), リパーゼP(天野製薬; 1.0 g), 酢酸ビニル(1.0 ml)をIPE(300 ml)中で、35°Cで5.5時間振とうした。反応液を高速液体クロマトグラフィー分析に付したところ、モノアシル体の収率は92%、鏡像体過剰率は90% eeであった。

HPLC条件: カラム; CHIRALPAK AD (ダイセル化学工業)

移動相; ヘキサン/2-プロパノール (925/75)

流速; 0.8 ml/min

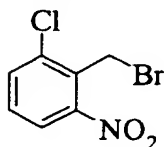
20 温度; 室温

検出; UV (224 nm)

保持時間; 22, 27 min.

参考例29

2-(ブロモメチル)-1-クロロ-3-ニトロベンゼン





2-クロロ-6-ニトロベンズアルデヒド (25 g) のメタノール (600 ml) 溶液に、0℃で水素化ホウ素ナトリウム (5.1 g) を加えた。同温度で30分間攪拌後、反応液にゆっくり希塩酸を注ぎ、室温で攪拌した。反応液を濃縮し、残さに酢酸エチルと水を加えて分液抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、濃縮した。残さをシリカゲルクロマトグラフィーで精製 (展開溶媒：ヘキサン/酢酸エチル=3/1) した。得られた結晶を冷却したヘキサンにて洗浄し、(2-クロロ-6-ニトロフェニル)メタノール (23.0 g) を得た。

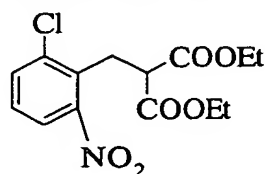
窒素気流下、2-クロロ-6-ニトロフェニルメタノール (22 g) に48%臭化水素酸 (250 ml) を加えて、90℃で30分間攪拌した。反応液をIPEで抽出し、有機層を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後濃縮した。残さをシリカゲルクロマトグラフィー (展開溶媒：ヘキサン/酢酸エチル=6/1) により精製した。得られた固体をヘキサンで洗浄して、標題化合物 (27.2 g) を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ : 4.88 (2H, s), 7.44 (1H, t), 7.70 (1H, d), 7.87 (1H, d).

15 IR (KBr) : 1523, 1351 cm^{-1} .

参考例30

2-(2-クロロ-6-ニトロベンジル)マロン酸ジエチル



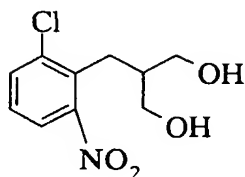
マロン酸ジエチル (19.3 ml) のジメトキシエタン (400 ml) 溶液に0℃で水素化ナトリウム (油性 60%, 5.1 g)、2-(プロモメチル)-1-クロロ-3-ニトロベンゼン (26.5 g) のジメトキシエタン (100 ml) 溶液を順次0℃で加えた。同温度で30分間攪拌後、反応液に冷水を加えて攪拌後、濃縮した。残さに水と酢酸エチルを加えて分液抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、濃縮した。残さをシリカゲルクロマトグラフィー (展開溶媒：ヘキサン/酢酸エチル=5/1) で精製し、標題化合物 (35.7 g) を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ : 1.23 (6H, t), 3.67 (2H, d), 3.81 (1H, t), 4.17 (4H, q), 7.36 (1H, t), 7.63 (1H, d), 7.76 (1H, d).

IR (neat) : 1733, 1534 cm^{-1} .

参考例31

2-(2-クロロ-6-ニトロベンジル)-1,3-プロパンジオール



- 5 2-(2-クロロ-6-ニトロベンジル)マロン酸ジエチル(35 g)のジエチルエーテル(275 ml)溶液にメタノール(11.5 ml)を加えた。反応液に室温で水素化ホウ素リチウム (6.0g)を加えた。反応液を冷たい希塩酸にゆっくり注ぎ、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後濃縮し、得られた粗生成物をシリカゲルクロマトグラフィー(展開溶媒：ヘキサン/酢酸エチル=2/2.5
10 ~1/1.5)にて精製し、標題化合物(15.9 g)を得た。

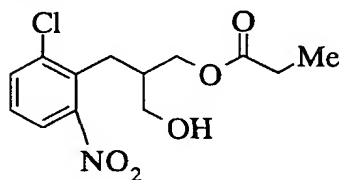
非晶状粉末：

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ : 2.05–2.20 (1H, m), 2.25 (2H, br s), 3.10 (2H, d), 3.09–3.80 (4H, m), 7.33 (1H, t), 7.63 (1H, d), 7.69 (1H, d).

IR (KBr) : 3508, 3431, 1526, 1359 cm^{-1} .

15 参考例32

(+)-2-(2-クロロ-6-ニトロベンジル)-3-ヒドロキシプロピル-1-プロピオナート



- 2-(2-クロロ-6-ニトロベンジル)-1,3-プロパンジオール(11.02 g)、
20 MEITO Lipase AL (名糖産業；0.3 g)、プロピオン酸ビニル(50 ml)をIPE(1000 ml)中で、35℃で24 時間振とうした。反応液を高速液体クロマトグラフィー分析に付したところ、モノアシル体の収率は90%、鏡像体過剰率は98% eeであった。酵素をろ過して除き、ろ液を濃縮した。残さをシリカゲルクロマトグラフィー(展開溶媒：ヘキサン/酢酸エチル = 3/1)に付して、標題化合物12.59 g
25 (93%, 96% ee)を得た。

$^1\text{H-NMR}$ ($\text{DMSO}-d_6$) δ : 1.14 (3H, t), 1.8 (1H, br s), 2.28 (1H, m), 2.34 (2H, q), 3.14 (2H, d), 3.55 (1H, dd), 3.61 (1H, dd), 4.11 (1H, m), 4.21 (1H, dd), 7.34 (1H, t), 7.63 (1H, t), 7.69 (1H, t).

IR (KBr) : 3456, 1736, 1531, 1358, 1193, 801 cm^{-1} .

5 $[\alpha]_D^{28} = +13.3^\circ$ ($c=1.11$, エタノール)

HPLC条件: カラム; CHIRALPAK AD (ダイセル化学工業)

移動相; ヘキサン/2-プロパノール (950/50)

流速; 0.5 ml/min

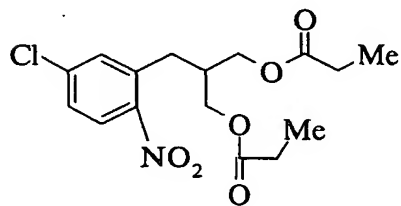
温度; 室温

10 検出; UV (225 nm)

保持時間; 51, 56 min.

参考例33

2-(5-クロロ-2-ニトロベンジル)-1,3-プロパンジオール ビスプロピオナート



15

2-(5-クロロ-2-ニトロベンジル)-1,3-プロパンジオール (150 mg) の THF (5.0 ml) 溶液に塩化プロピオニル (0.212 ml) とトリエチルアミン (0.344 ml) を順次加えた。室温で5時間攪拌後、反応液を濃縮し、IPEを加えた。有機層を、水、次いで飽和食塩水にて洗浄し、乾燥後、濃縮した。残さをシリカゲルクロマトグラフィー (展開溶媒: ヘキサン/酢酸エチル=4/1) にて精製して、標題化合物 (219 mg) を得た。

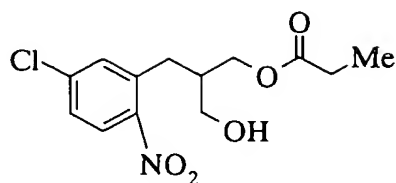
20

IR (KBr) : 1740, 1526, 1346, 1180, 835 cm^{-1} .

参考例34

2-(5-クロロ-2-ニトロベンジル)-3-ヒドロキシプロピル-1-プロピオナート

25



2- (5-クロロ-2-ニトロベンジル)-1,3-プロパンジオール-1-プロピ
 オナート (20 mg)、Lipase PS (天野製薬; 20 mg) および水 (0.1 ml) を IPE (2.0
 ml) 中で、35℃ で 24 時間振とうした。反応液を高速液体クロマトグラフィー分
 析に付したところ、モノアシル体の収率は 67%、鏡像体過剰率は 91% ee であった
 。

HPLC 条件: カラム; CHIRALPAK AD (ダイセル化学工業)

移動相; ヘキサン/2-プロパノール (925/75)

流速; 0.8 ml/min

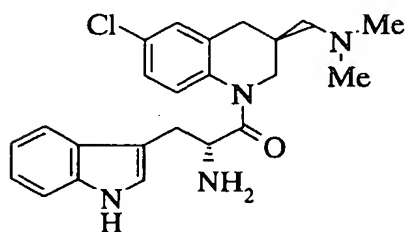
10 温度; 室温

検出; UV (225 nm)

保持時間; 21, 24 min.

参考例 35

1- [2- (R) -アミノ-3- (インドール-3-イル) プロパノイル] -6-クロロ
 -3- (S) - (N, N-ジメチルアミノ) メチル-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン



参考例 11 と同様にして標題化合物を得た。

IR (KBr): 3280, 2928, 1653, 1487, 1356, 1235, 1098, 743 cm^{-1} .

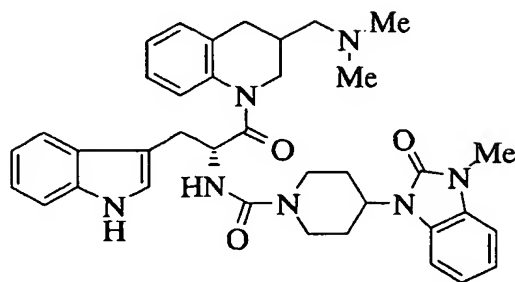
$[\alpha]_D^{20} = -240^\circ$ ($c = 0.501$, メタノール).

20 MASS (APCIMASS): m/z 411 $[(M+H)^+]$.

参考例 36

3- (R, S) - (N, N-ジメチルアミノ) メチル-1- [3- (インドール-3-イル)
 -2- [(R) -4- (3-メチル-2-オキソ-2, 3-ジヒドロ-1H-ベンズイミダゾ
 ール-1-イル) ピペリジルカルボニルアミノ] プロパノイル] -1, 2, 3, 4-テト

ラビドロキノリン



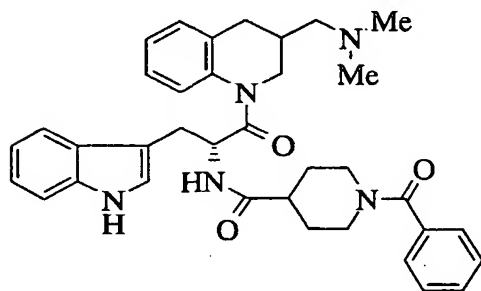
後述の実施例21と同様にして標題化合物を得た。

IR(KBr) : 3252, 2936, 1694, 1634, 1495, 1435, 1246, 750cm⁻¹.

5 MASS (APCIMASS), m/z 634 [(M+H)⁺].

参考例37

1-ベンゾイル-N-[(1R)-2-[3-(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テ
トラヒドロ-1-キノリニル]-1-(インドール-3-イルメチル)-2-オキソ
エチル]-4-ピペリジincarボキサミド



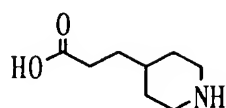
10

1- [2- (R)-アミノ-3- (インドール-3-イル) プロパノイル] -3- (R, S)- (N, N-ジメチルアミノ) メチル-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン (151mg)、1-ベンゾイル-4-ピペリジンカルボン酸 (104mg) および HOBt (68mg) をアセトニトリル (5ml) に加えた混合液に WSC (84mg) および トリエチルアミン (0.07ml) を室温で加えた。反応液を室温で 16 時間攪拌後、反応液に 10% 炭酸カリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、濃縮した。残さをアルミナカラムクロマトグラフィー (展開溶媒: 酢酸エチル/メタノール = 10/1) で精製し、標題化合物 (205mg) を非晶状粉末として得た。

IR(KBr) : 3285, 2942, 1634, 1493, 1447, 743, 708cm⁻¹.

20 参考例38

3-(4-ピペリジニル)プロピオン酸 塩酸塩

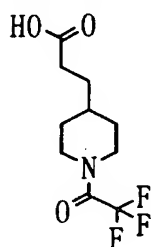


3-[1-(アセチル)-4-ピペリジニル]プロピオン酸(10.34g)を濃塩酸(30ml)に加え、6時間加熱還流した。反応液を濃縮後、エタノールおよびIPEで洗浄し、標題化合物(9.195g)を得た。

5 融点: 247-250℃

参考例39

3-[1-(トリフルオロアセチル)-4-ピペリジニル]プロピオン酸

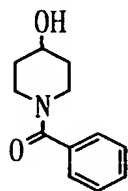


10 3-(4-ピペリジニル)プロピオン酸 塩酸塩(7.77g)のメタノール(40ml)溶液にトリフルオロ酢酸エチル(6ml)およびトリエチルアミン(11.2ml)を加え、室温で24時間攪拌した。4N塩酸/酢酸エチル溶液(12ml)を加え、濃縮した。残さに酢酸エチルを加え不要物をろ別後、濃縮した。残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒: 酢酸エチル)で精製し、標題化合物(9.132g)を得た。

融点: 55-60℃

15 参考例40

(4-ヒドロキシ-1-ピペリジニル)(フェニル)メタノン



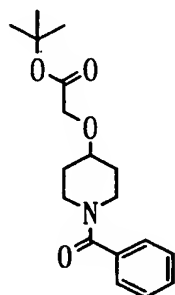
20 氷冷下、4-ヒドロキシ-1-ピペリジン(10.12g) およびトリエチルアミン(13.9ml)のTHF(100ml)溶液に塩化ベンゾイル(14.06g)を加えた。室温で12時間攪拌後、水を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、濃縮した。残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒: 酢酸エチル/ヘキサン=1/1)で精製し、得られた粗結晶をIPEで洗浄し、標題化合物

(14. 24g)を得た。

融点: 86-89℃

参考例41

tert-ブチル 2-[(1-ベンゾイル-4-ピペリジニル)オキシ]酢酸



5

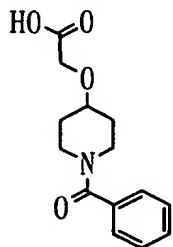
(4-ヒドロキシ-1-ピペリジニル) (フェニル) メタノン (8. 2g) および tert-ブチル ブロモ酢酸 (11. 7g) のトルエン溶液 (80ml) に、硫酸水素テトラブチルアンモニウム (11. 7g) および NaOH (40g) 水溶液 (40ml) を加えた。反応液を室温で24時間攪拌後、水を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、濃縮した。残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (展開溶媒: 酢酸エチル/ヘキサン=1/1) で精製し、得られた粗結晶を I P E で洗浄し、標題化合物 (13. 4g) を得た。

10

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ : 1. 48 (9H, s), 1. 54-2. 08 (4H, m), 3. 10-3. 80 (4H, m), 3. 84-4. 20 (1H, m), 4. 02 (2H, s), 7. 40 (5H, s).

15 参考例42

2-[(1-ベンゾイル-4-ピペリジニル)オキシ]酢酸



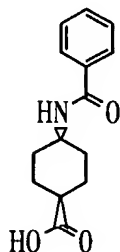
20

tert-ブチル 2-[(1-ベンゾイル-4-ピペリジニル)オキシ]酢酸 (11. 46g) をトリフルオロ酢酸 (35ml) に加え、室温で3時間攪拌し、濃縮した。残さに酢酸エチルを加え、水および飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、濃縮した。得られた粗結晶をジエチルエーテルで洗浄し、標題化合物 (6. 03g) を得た。

融点: 100-103℃.

参考例43

cis-4-(ベンゾイルアミノ)シクロヘキサンカルボン酸



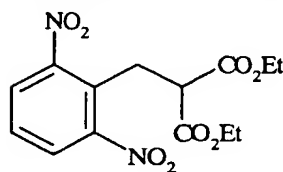
- 5 氷冷下、酢酸エチル(50ml)、10%炭酸ナトリウム水溶液(50ml)および水(50ml)の混合溶液に、cis-4-アミノシクロヘキサンカルボン酸(5.19g)および塩化ベンゾイル(14.06g)の酢酸エチル溶液(20ml)を加えた。室温で12時間攪拌後、1N塩酸(60ml)を加え、酢酸エチル/THFの混合溶液で抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、濃縮した。得られた粗結晶をIPEで洗浄し、標題化合物(6.86g)を得た。
- 10

融点: 194-196℃

以下の参考例に記載の化合物は参考例13と同様にして合成した。

参考例44

2-(2,6-ジニトロベンジル)マロン酸ジエチル

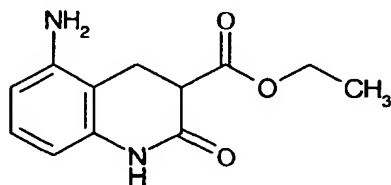


15

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ : 1.23 (6H, t, $J = 7.1$ Hz), 3.71 - 3.75 (3H, m), 4.18 (4H, q, $J = 7.1$ Hz), 7.60 (1H, d, $J = 8.2$ Hz), 8.06 (2H, d, $J = 8.1$ Hz).

参考例45

5-アミノ-2-オキソ-1,2,3,4-テトラヒドロ-3-キノリンカルボン酸エチル



20

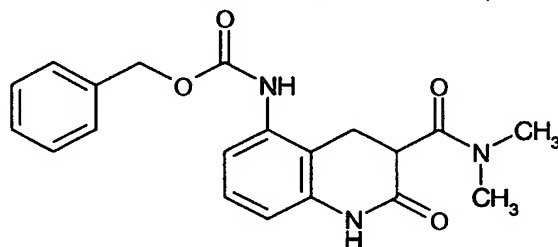
2-(2,6-ジニトロベンジル)マロン酸ジエチル(6.47g)をエタノール(60ml)と

THF (60ml)に溶解した。この溶液に10%パラジウム-炭素(0.65g)を加えて、1気圧の水素雰囲気下、室温で64時間攪拌した。触媒をろ過により取り除いて、溶媒を濃縮した。得られた残さを酢酸エチル/IPEで洗浄し、標題化合物(4.97g)を黄色粉末として得た。

- 5 $^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ : 1.26 (3H, t, $J = 7.1$ Hz), 2.93 (1H, dd, $J = 6.7, 15.8$ Hz), 3.17 (1H, dd, $J = 8.9, 15.8$ Hz), 3.62 (1H, dd, $J = 6.7, 9.0$ Hz), 3.72 (2H, s), 4.23 (2H, q, $J = 7.2$ Hz), 6.24 (1H, d, $J = 8.0$ Hz), 6.42 (1H, d, $J = 8.0$ Hz), 6.99 (1H, t, $J = 8.0$ Hz), 8.10 (1H, s).

参考例46

- 10 ベンジル 3-[(ジメチルアミノ)カルボニル]-2-オキソ-1,2,3,4-テトラヒドロ-5-キノリニルカーバメート



- 5-アミノ-2-オキソ-1,2,3,4-テトラヒドロ-3-キノリンカルボン酸エチル(4.97g)のTHF(70ml)懸濁液に炭酸ナトリウム(7.15g)の水溶液(70ml)を加え氷冷し、クロロギ酸ベンジル(2.90ml)を滴下した。反応液を1時間攪拌後、反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。

- 得られた残さのエタノール(50ml)懸濁液に、2N水酸化ナトリウム水溶液(13ml)を加えた。反応液を50℃で1.5時間攪拌した。冷却後、1N塩酸水(26ml)を加え、1時間攪拌した。生じた沈殿をろ取して、水、次いでヘキサンで洗浄、乾燥した。

- 得られた残さを、ジメチルアミン塩酸塩(0.98g)、HOBt(2.23g)、WSC(2.88g)およびトリエチルアミン(1.67ml)のアセトニトリル(70ml)溶液に加えた。反応混合物を50℃で12時間攪拌した。冷却後、反応液に10%炭酸水素ナトリウム水溶液を加えた。生じた沈殿をろ取し、水、次いでIPEで洗浄、乾燥して、標題化合物(3.19g)を淡茶色粉末として得た。

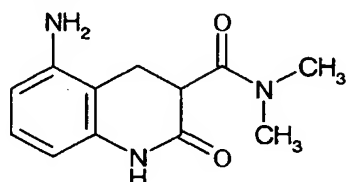
$^1\text{H-NMR}$ ($\text{DMSO}-d_6$) δ : 2.87 – 3.30 (8H, m), 3.92 (1H, dd, $J = 7.1, 12.0$

Hz), 5.12 (2H, s), 6.70 (1H, d, $J = 7.6$ Hz), 7.00 (1H, d, $J = 7.3$ Hz), 7.11 (1H, t, $J = 7.9$ Hz), 7.35 – 7.44 (5H, m), 9.17 (1H, s), 10.32 (1H, s).

参考例47

5-アミノ-N,N-ジメチル-2-オキソ-1,2,3,4-テトラヒドロ-3-キノリンカルボキ

5 サミド

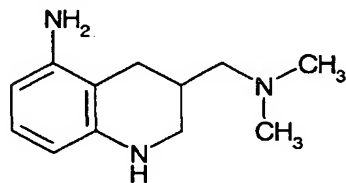


ベンジル 3-[(ジメチルアミノ)カルボニル]-2-オキソ-1,2,3,4-テトラヒドロ-5-キノリニルカーバメート (3.17g) を、70℃でTHF (120ml)/メタノール (120ml) 混合溶媒に溶解した。この溶液に10%パラジウム-炭素 (0.65g) を加えて、1気圧の水素雰囲気下、70℃で12時間攪拌した。冷却後、触媒をろ過により取り除いて、溶媒を濃縮した。得られた残さをTHF/ジエチルエーテルで洗浄し、標題化合物 (2.01g) を淡黄色粉末として得た。

$^1\text{H-NMR}$ (DMSO- d_6) δ : 2.78 – 2.88 (5H, m), 3.02 (3H, s), 3.94 (1H, t, $J = 10.3$ Hz), 5.00 (2H, s), 6.11 (1H, d, $J = 7.3$ Hz), 6.27 (1H, d, $J = 8.0$ Hz), 6.80 (1H, t, $J = 7.9$ Hz), 10.04 (1H, s).

参考例48

3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-5-キノリンアミン



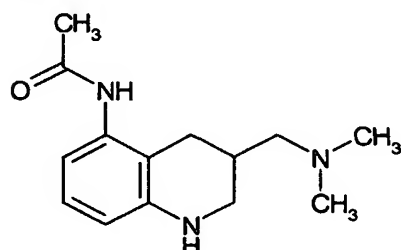
5-アミノ-N,N-ジメチル-2-オキソ-1,2,3,4-テトラヒドロ-3-キノリンカルボキサミド (2.01g) のTHF (20ml) 溶液にボラン-THF 錯塩のTHF 溶液 (1M, 100ml) を加えた。反応液を3.5時間加熱還流後、反応液に氷冷下、水を加え、濃縮した。残さをメタノール (15ml) に溶かし、6N塩酸 (60ml) を加え12時間加熱還流した。冷却後、反応液を水酸化ナトリウム水で塩基性とし、THF/酢酸エチル=1/1で抽出した。有機層を乾燥後、濃縮した。残さをアルミナカラムクロマトグラフィー (展開溶媒; ヘキサン/酢酸エチル=2/1~1/1~1/2) で精製し、標題

化合物 (1.02g) を黄色油状物として得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ : 2.09 – 2.25 (10H, m), 2.58 – 2.68 (1H, m), 2.87 – 2.97 (1H, m), 3.30 – 3.38 (1H, m), 3.55 (2H, s), 6.01 (1H, dd, $J = 1.1, 7.9$ Hz), 6.08 (1H, dd, $J = 1.1, 8.9$ Hz), 6.81 (1H, t, $J = 7.9$ Hz).

5 参考例49

N-{3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-5-キノリニル}アセトアミド



3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-5-キノリンアミン

- 10 (1.02g) のピリジン(10ml)溶液に、氷冷下、無水酢酸(0.472ml)のTHF(3ml)溶液を滴下し、2時間攪拌した。反応液を濃縮後、残さをアルミナカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=1/1~酢酸エチル/酢酸エチル/エタノール=20/1)で精製し、標題化合物(1.04g)を非晶状粉末として得た。

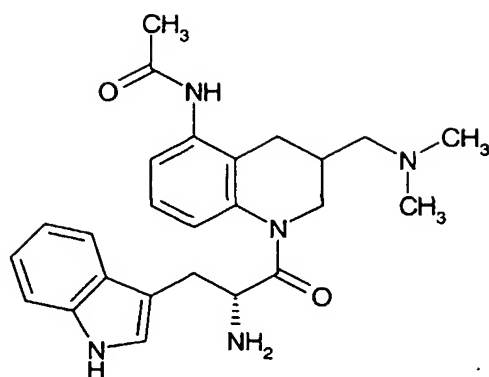
- $^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ : 2.17 – 2.33 (13H, m), 2.72 (1H, dd, $J = 2.6, 14.4$ Hz),
15 2.89 – 2.99 (1H, m), 3.30 – 3.38 (1H, m), 3.95 (1H, s), 6.36 (1H, d, $J = 7.3$ Hz), 6.92 – 7.08 (3H, m).

以下の参考例50~52に記載の化合物は参考例11と同様にして合成した。

参考例50

N-{1-[(2R)-2-アミノ-3-(1-インドール-3-イル)プロパノイル]-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-5-キノリニル}アセトアミド

- 20

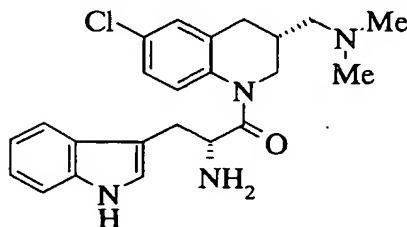


IR(KBr) : 3287, 2940, 1651, 1456, 1289, 745 cm^{-1} .

MASS (APC/MASS), m/z 434 $[(M+H)^+]$.

参考例51

- 5 1-[2-(R)-アミノ-3-(インドール-3-イル)プロパノイル]-6-クロロ-3-(R)-(N,N-ジメチルアミノ)メチル-1,2,3,4-テトラヒドロキノリン



- N-(9-フルオレニルメトキシカルボニル)-D-トリプトファン(6.5g)およびDMF(0.57ml)のTHF(200ml)溶液にオキサリルクロリド(8.20ml)のTHF(50ml)溶液を0℃で滴下した。反応液は0℃で90分間攪拌後濃縮し、残さをTHF(300ml)に溶解した。この溶液を6-クロロ-3-(N,N-ジメチルアミノ)メチル-1,2,3,4-テトラヒドロキノリン(6.50g)、硫酸水素テトラブチルアンモニウム(0.50g)および水酸化ナトリウム(粉末、4.00g)のTHF(80ml)溶液に0℃で滴下した。室温で30分間攪拌後、反応液を氷水(400ml)にあげ、酢酸エチル(500ml)で抽出した。有機層を水(400ml)、飽和食塩水(300ml)で洗浄し、乾燥後、濃縮した。残さをアルミナカラムクロマトグラフィー(展開溶媒; 酢酸エチル)およびシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒; ヘキサン-酢酸エチル1:1, 酢酸エチル, 酢酸エチル-メタノール10:1)で精製した。得られた淡黄色アモルファスをメタノール(200ml)に溶解し、ピペリジン(2ml)を加え、室温で24時間攪拌した。反応液を濃縮し、アルミナカラムクロマトグラフィー(展開溶

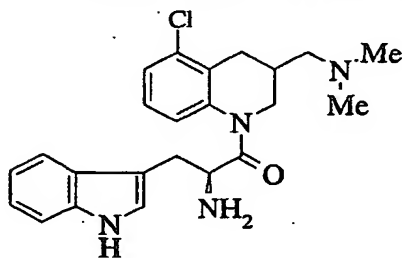
媒；酢酸エチル/ヘキサン=1：2～酢酸エチル/メタノール=10：1)で精製し、
 標題化合物(8.91g)を非晶状粉末として得た。

IR(KBr) : 2942, 1645, 1487, 1456, 743 cm^{-1} .

$[\alpha]_D^{20} = -198.4^\circ$ ($c=0.301$, MeOH)

5 参考例52

1-[2-(S)-アミノ-3-(インドール-3-イル)プロパノイル]-5-クロロ
 -3-(R,S)-(N,N-ジメチルアミノ)メチル-1,2,3,4-テトラヒドロキノリン



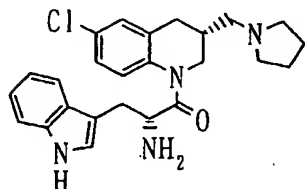
N-(9-フルオレニルメトキシカルボニル)-L-トリプトファン(3.30g)お
 10 よびDMF(0.10ml)のTHF(30ml)溶液にオキサリルクロリド(0.75ml)のTHF(20ml)
 溶液を0℃で滴下した。反応液は室温で2時間攪拌後濃縮し、残さをTHF(30ml)
 に溶解した。この溶液を5-クロロ-3-(N,N-ジメチルアミノ)メチル-
 1,2,3,4-テトラヒドロキノリン(0.50g)およびトリエチルアミン(0.75ml)の
 THF(15ml)溶液に0℃で滴下した。0℃で30分間攪拌後、反応溶液を氷水(50ml
 15)に加え、酢酸エチル(50ml)で抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、乾
 燥後、濃縮した。残さをアルミナカラムクロマトグラフィー(展開溶媒；酢酸エ
 チル/ヘキサン=1：2～1：1)で精製した。得られた淡黄色アモルファスをメタ
 ノール(10ml)に溶解し、ピペリジン(0.5ml)を加え、室温で12時間攪拌した。反
 応液を濃縮し、アルミナカラムクロマトグラフィー(展開溶媒；酢酸エチル/ヘ
 20 キサン=1：2～酢酸エチル/メタノール=10：1)で精製し、標題化合物(0.51g)
 を非晶状粉末として得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ : 1.99-2.17(4H, m), 2.15(6H, s), 2.5(1H, br m), 2.8-
 3.2(2H, br m), 3.5(1H, br m), 4.5(2H, m), 6.9-7.4(8H, m), 7.9(1H, br m).

参考例 53

25 1-[2-(R)-アミノ-3-(1-インドール-3-イル)-3-プロパノイル] 6-クロロ-3-

(R)-(1-ピロリジニルメチル)-1,2,3,4-テトラヒドロキノリン



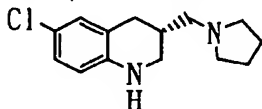
参考例 51 と同様にして標題化合物を得た。

IR(KBr) : 2965, 2793, 1647, 1487, 741 cm^{-1} .

5 MASS (FAB), m/z 625.2 $[(M+H)^+]$

参考例 54

6-クロロ-3-(S)-(1-ピロリジニルメチル)-1,2,3,4-テトラヒドロキノリン



参考例 25 と同様にして標題化合物を得た。

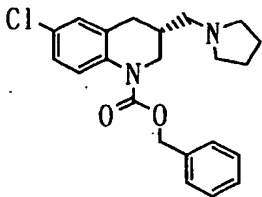
10 IR(KBr) : 3250, 2913, 2793, 1607, 1495, 1304, 1283, 1121, 801 cm^{-1} .

MASS (FAB), m/z 625.2 $[(M+H)^+]$

参考例 55

1-ベンジルオキシカルボニル-6-クロロ-3-(R)-(1-ピロリジニルメチル)-

1,2,3,4-テトラヒドロキノリン



15

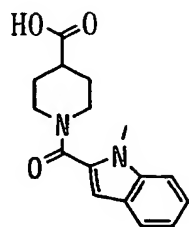
参考例 24 と同様にして標題化合物を得た。

IR(KBr) : 2957, 2786, 1713, 1485, 1024, 816, 762, 737 cm^{-1} .

MASS (FAB), m/z 625.2 $[(M+H)^+]$

参考例 56

20 1-[(1-メチル-1-インドール-2-イル)カルボニル]-4-ピペリジンカルボン酸

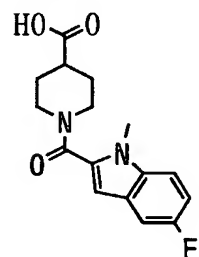


- イソニペコチン酸エチル(5.50g)のアセトニトリル(70ml)－THF(35ml)混合溶液に、(1－メチル－1－インドール－2－イル)カルボン酸(6.13g)、WSC(8.03g)、HOBt(5.39g)を加え、室温で終夜撹拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を、1規定塩酸水で洗浄し、乾燥後濃縮した。得られた残さをメタノール(50ml)－THF(100ml)混合溶液に溶解し、1規定水酸化ナトリウム水溶液(50ml)を加え、室温で終夜撹拌した。反応液に1規定塩酸水(70ml)を加え、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を、飽和食塩水で洗浄し、乾燥後濃縮した。得られた粗結晶をIPEで洗浄し、標題化合物(9.505g)を得た。

融点：190－192℃

参考例 57

1－[(5－フルオロ－1－メチル－1－インドール－2－イル)カルボニル]－4－ピペリジンカルボン酸

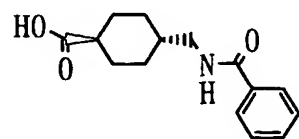


参考例 56 と同様にして標題化合物を得た。

IR(KBr)：2928, 1720, 1613, 1468, 1190, 787cm⁻¹

参考例 58

4－[(ベンゾイルアミノ)メチル]シクロヘキサンカルボン酸



氷冷下、トラネキサム酸(3.14g)、炭酸カリウム(8.29g)および水(120ml)の

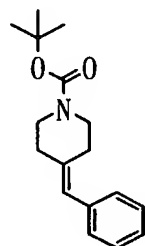


混合溶液に、塩化ベンゾイル(2.81g)の酢酸エチル溶液(12ml)を加えた。室温で12時間攪拌後、1N塩酸を加え、pHをおよそ4に調整した。生じた沈殿をろ過により集め、水で洗浄し、乾燥した。得られた粗結晶をヘキサンで洗浄し、標題化合物(4.76g)を得た。

- 5 $^1\text{H-NMR}$ ($\text{DMSO}-d_6$) δ : 0.96 – 1.16 (2H, m), 1.34 – 1.70 (3H, m), 1.87 – 1.95 (2H, m), 2.02 – 2.10 (2H, m), 2.21 – 2.35 (1H, m), 3.33 (2H, t, $J = 6.5$ Hz), 6.26 (1H, t, $J = 5.4$ Hz), 7.38 – 7.54 (3H, m), 7.74 – 7.79 (2H, m).

参考例 59

- 10 tert-ブチル N-(4-ベンジリデンピペリジン-1-イル)カルバメート



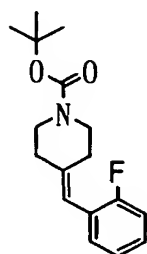
- 15 ベンジルブロミド(2.58g)と亜リン酸トリエチル(2.49g)の混合物を100℃で8時間加熱攪拌した。冷却後、反応混合物を減圧乾燥して、ベンジルリン酸ジエチル(3.42g)を無色油状物として得た。

- 20 N-Boc-ピペリドン(2.99g)と上記生成物のTHF(40ml)溶液に、水素化ナトリウム、60%油状物(1.76g)を室温に加え、80℃で1.5時間加熱攪拌した。冷却後、反応混合物を水にあげ、酢酸エチルで抽出した。有機層を乾燥後、溶媒を留去した。残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;ヘキサン/酢酸エチル=20:1~10:1)で精製し標題化合物(1.58g)を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ : 1.47 (9H, s), 2.33 (2H, dt, $J = 0.8, 5.9$ Hz), 2.46 (2H, dt, $J = 1.0, 5.9$ Hz), 3.40 (2H, t, $J = 6.2$ Hz), 3.51 (2H, t, $J = 5.9$ Hz), 6.36 (1H, s), 7.17 – 7.33 (5H, m).

参考例 60

- 25 tert-ブチル N-[4-[(2-フルオロフェニル)メチリデン]ピペリジン-1-イル]カルバメート

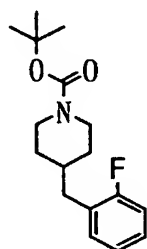


参考例59と同様にして標題化合物を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ : 1.48 (9H, s), 2.31–2.39 (4H, m), 3.41 (2H, t, J = 6.0 Hz), 3.52 (2H, t, J = 5.7 Hz), 6.27 (1H, s), 6.96 – 7.18 (4H, m).

5 参考例 61

tert-ブチル N- [4- (2-フルオロベンジル) ピペリジン-1-イル] カルバメート

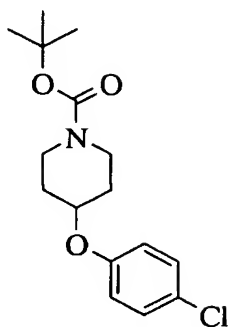


tert-ブチル N- [4- [(2-フルオロフェニル) メチリデン] ピペリジン-1-イル] カルバメート (2.67g) のメタノール (50ml) 溶液に10%パラジウム-炭素 (0.27g) を加え、水素雰囲気下、室温で12時間攪拌した。不溶物をろ過により取り除いた後、母液を濃縮した。残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (展開溶媒; ヘキサン/酢酸エチル=10:1) で精製し標題化合物 (2.65g) を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ : 1.08–1.27 (2H, m), 1.45 (9H, s), 1.69–1.79 (3H, m), 2.63–2.77 (4H, m), 3.30 (2H, d, J = 6.1 Hz), 4.05 – 4.14 (2H, m), 4.50 (2H, s), 7.26–7.35 (5H, s).

参考例62

tert-ブチル N- [4- (4-クロロフェノキシ) ピペリジン-1-イル] カルバメート



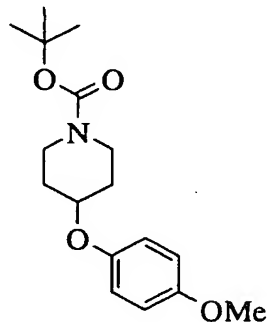
水素化ナトリウム、60%油状物(1.0g)のN,N-ジメチルホルムアミド(100ml)懸濁液に4-クロロフェノール(3.21g)を室温に加え、15分間攪拌した。反応混合物にtert-ブチル 4-[(メチルスルホニル)オキシ]-1-ピペリジンカルボキシレート(6.98g)を室温に加え、80℃で8時間加熱攪拌した。冷却後、反応混合物を水にあけ、酢酸エチルで抽出した。有機層を水で洗浄、乾燥後、溶媒を留去した。残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;ヘキサン/酢酸エチル=10:1~5:1)で精製し標題化合物(3.52g)を得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.47 (9H, s), 1.65-1.96 (4H, m), 3.29-3.39 (2H, m), 3.62-3.76 (2H, m), 4.36-4.46 (1H, m), 6.84 (2H, dd, J = 2.2, 6.8 Hz), 7.23 (2H, dd, J = 2.4, 6.8 Hz).

以下の参考例63~64に記載の化合物は参考例62と同様にして合成した。

参考例 63

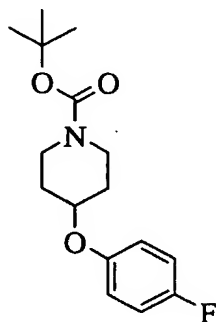
tert-ブチル N-[4-(4-メトキシフェノキシ)ピペリジン-1-イル]カルバメート



¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.47 (9H, s), 1.63-1.96 (4H, m), 3.23-3.35 (2H, m), 3.65-3.77 (5H, m), 4.26-4.38 (1H, m), 6.78 (2H, s), 6.84-6.85 (2H, m).

参考例 64

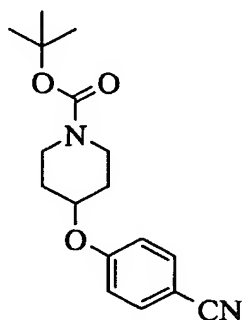
tert-ブチル N-[4-(4-フルオロフェノキシ)ピペリジン-1-イル]カルバメート



- 5 $^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ : 1.47 (9H, s), 1.67–1.96 (4H, m), 3.25–3.37 (2H, m), 3.64–3.74 (2H, m), 4.32–4.42 (1H, m), 6.78–7.01 (4H, s).

参考例65

tert-ブチル N-[4-(4-シアノフェノキシ)ピペリジン-1-イル]カルバメート



10

- 水素化ナトリウム, 60%油状物 (0.44g) の N, N-ジメチルホルムアミド (20ml) 懸濁液に *tert*-ブチル 4-ヒドロキシメチル-1-ピペリジンカルボキシラート (2.01g) を室温に加え、15 分間攪拌した。反応混合物に 4-フルオロベンゾニトリル (1.45g) を室温に加え、4 時間攪拌した。反応混合物を水にあげ、酢酸エチルで抽出した。有機層を水で洗浄、乾燥後、溶媒を留去した。残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (展開溶媒; ヘキサン/酢酸エチル = 10 : 1~5 : 1) で精製し標題化合物 (2.12g) を得た。

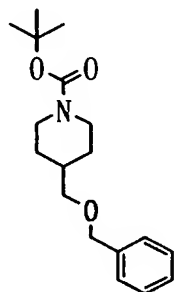
15 $^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ : 1.47 (9H, s), 1.67–2.02 (4H, m), 3.30–3.43 (2H, m), 3.63–3.75 (2H, m), 4.50–4.60 (1H, m), 6.95 (2H, dd, $J = 2.0, 6.9$ Hz),



7.58 (2H, dd, $J = 2.1, 7.0$ Hz).

参考例 66

tert-ブチル N-[4-(ベンジルオキシメチル)ピペリジン-1-イル]カルバメート



5

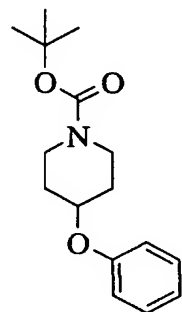
水素化ナトリウム, 60%油状物 (2.2g) の THF (120ml) 懸濁液に N-Boc-4-(ヒドロキシメチル)ピペリジン (5.38g) を室温に加え、15 分間攪拌した。反応混合物に臭化ベンジル (6.54ml) を室温に加え、80℃で2時間加熱攪拌した。冷却後、反応混合物を水にあけ、酢酸エチルで抽出した。有機層を乾燥後、溶媒を留去した。残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (展開溶媒 ; ヘキサン/酢酸エチル = 20 : 1 ~ 10 : 1 ~ 5 : 1) で精製し標題化合物 (5.26g) を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ : 1.47 (9H, s), 2.33 (2H, dt, $J = 0.8, 5.9$ Hz), 2.46 (2H, dt, $J = 1.0, 5.9$ Hz), 3.40 (2H, t, $J = 6.2$ Hz), 3.51 (2H, t, $J = 5.9$ Hz), 6.36 (1H, s), 7.17 - 7.33 (5H, m).

15

参考例 67

tert-ブチル N-[4-(フェノキシ)ピペリジン-1-イル]カルバメート



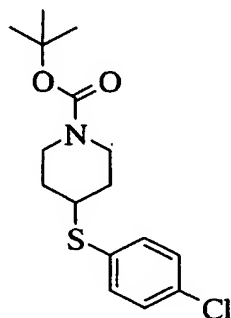
20 tert-ブチル N-[4-(4-クロロフェノキシ)ピペリジン-1-イル]

ル] カルバメート (2.73g) のメタノール (40ml) 溶液に 10% パラジウム-炭素 (0.54g) を加え、水素雰囲気下、室温で 12 時間攪拌した。不溶物をろ過により取り除いた後、母液を濃縮した。残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (展開溶媒; ヘキサン/酢酸エチル=10:1) で精製し標題化合物 (1.94g) を得た。

5 $^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ : 1.47 (9H, s), 1.64–1.96 (4H, m), 3.26–3.39 (2H, m), 3.63–3.76 (2H, m), 4.40–4.50 (1H, m), 6.83–6.98 (3H, m), 7.16–7.31 (2H, m).

参考例 68

tert-ブチル N-[4-[(4-クロロフェニル)チオ]ピペリジン-1-イル]カルバメート

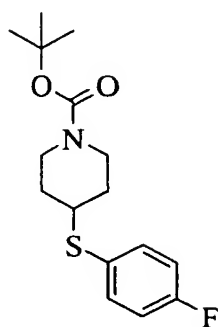


4-クロロチオフェノール (2.82g) と炭酸カリウム (3.11g) の N,N-ジメチルホルムアミド (70ml) 懸濁液に tert-ブチル 4-[(メチルスルホニル)オキシ]-1-ピペリジんカルボキシレート (4.19g) を室温で加え、70℃で 12 時間加熱攪拌した。冷却後、反応混合物を水にあげ、酢酸エチルで抽出した。有機層を 2 規定水酸化ナトリウム水溶液、次いで飽和食塩水で洗浄、乾燥後、溶媒を留去した。残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (展開溶媒; ヘキサン/酢酸エチル=10:1~5:1) で精製し標題化合物 (4.23g) を得た。

15 $^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ : 1.45 (9H, s), 1.50–1.60 (2H, m), 1.84–2.05 (2H, m), 2.84–2.98 (2H, m), 3.11–3.22 (1H, m), 3.93–4.00 (2H, m), 7.25–7.38 (4H, m).

参考例 69

tert-ブチル N-[4-[(4-フルオロフェニル)チオ]ピペリジン-1-イル]カルバメート

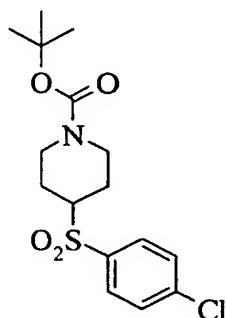


参考例68と同様にして標題化合物を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ : 1.44 (9H, s), 1.50–1.60 (2H, m), 1.82–1.94 (2H, m),
 2.80–2.95 (2H, m), 3.02–3.16 (1H, m), 4.92–4.05 (2H, m), 6.97–7.05 (2H,
 5 m), 7.39–7.46 (2H, m).

参考例70

tert-ブチル N- [4- [(4-クロロフェニル) スルホニル] ピペリ
 ジン-1-イル] カルバメート

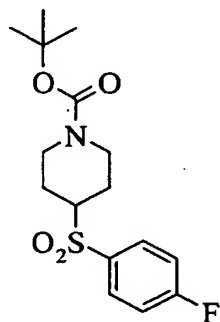


10 tert-ブチル N- [4- [(4-クロロフェニル) スルホニル] ピペ
 リジン-1-イル] カルバメート (2.26g) のアセトン (50ml) 溶液に70% m-クロ
 ロ過安息香酸 (3.45g) を0℃で加え、室温で3時間攪拌した。反応混合物を飽和
 炭酸水素ナトリウム水にあげ、酢酸エチルで抽出した。有機層を2規定水酸化ナ
 トリウム水溶液、次いで飽和食塩水で洗浄、乾燥後、溶媒を留去した。残さを
 15 シリカゲルカラムクロマトグラフィー (展開溶媒; ヘキサン/酢酸エチル=10
 :1~5:1~2:1) で精製し標題化合物 (1.30g) を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ : 1.43 (9H, s), 1.50–1.70 (2H, m), 1.94–2.00 (2H, m),
 2.59–2.72 (2H, m), 2.94–3.10 (1H, m), 4.20–4.27 (2H, m), 7.56 (2H, dd,
 $J = 2.1, 6.8 \text{ Hz}$), 7.81 (2H, dd, $J = 2.0, 6.7 \text{ Hz}$).

参考例71

tert-ブチル N-[4-[(4-フルオロフェニル)スルホニル]ピペリジン-1-イル]カルバメート

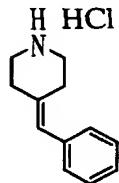


5 参考例70と同様にして標題化合物を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ : 1.43 (9H, s), 1.50–1.70 (2H, m), 1.94–2.05 (2H, m), 2.58–2.74 (2H, m), 2.94–3.10 (1H, m), 4.19–4.27 (2H, m), 7.22–7.31 (2H, m), 7.85–7.92 (2H, m).

参考例72

10 4-ベンジリデンピペリジン・塩酸塩



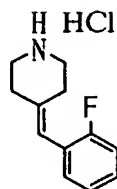
tert-ブチル N-(4-ベンジリデンピペリジン-1-イル)カルバメート (1.58g) のメタノール(25ml)溶液に濃塩酸(1.5ml)を室温に加え、60℃で1.5時間攪拌した。冷却後、溶媒を留去した。得られた残さをメタノール/ジエチルエーテルで洗浄、乾燥して標題化合物(1.08g)を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (DMSO-d_6) δ : 2.51–2.68 (4H, m), 3.05–3.37 (4H, m), 6.46 (1H, s), 7.22–7.41 (5H, m), 9.39 (2H, s).

以下の参考例73～84に記載の化合物は参考例72と同様にして合成した。

参考例73

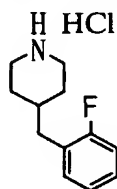
20 4-[(2-フルオロフェニル)メチリデン]ピペリジン・塩酸塩



$^1\text{H-NMR}$ (DMSO-d_6) δ : 2.50–2.65 (4H, m), 3.07–3.38 (4H, m), 6.38 (1H, s), 7.16 – 7.35 (4H, m), 9.39 (2H, s).

参考例74

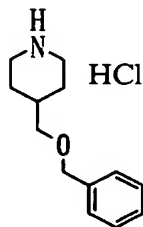
5 4-(2-フルオロベンジル) ピペリジン・塩酸塩



$^1\text{H-NMR}$ (DMSO-d_6) δ : 1.33–1.52 (2H, m), 1.66–1.90 (3H, m), 2.57 (2H, d, $J = 7.0$ Hz), 2.68–2.86 (2H, m), 3.17–3.28 (2H, m), 7.10 – 7.32 (4H, m), 8.91 (1H, s), 9.15 (1H, s).

10 参考例75

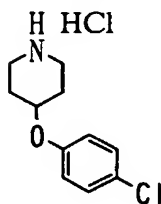
4-(ベンジルオキシメチル) ピペリジン・塩酸塩



$^1\text{H-NMR}$ (DMSO-d_6) δ : 1.71–1.90 (2H, m), 2.16–2.38 (3H, m), 3.11–3.29 (2H, m), 3.57–3.76 (4H, m), 4.85 (2H, s), 7.63 – 7.78 (5H, m), 9.24 (1H, s), 9.53 (1H, s).

参考例76

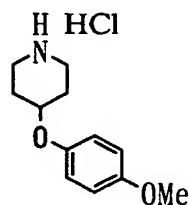
4-(4-クロロフェノキシ) ピペリジン・塩酸塩



$^1\text{H-NMR}$ (DMSO-d_6) δ : 1.78–1.93 (2H, m), 2.08–2.17 (2H, m), 2.98–3.27 (4H, m), 4.62–4.69 (1H, m), 7.02–7.08 (2H, m), 7.30–7.39 (2H, m), 9.26 (2H, s).

参考例77

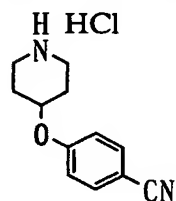
- 5 4-(4-メトキシフェノキシ)ピペリジン・塩酸塩



$^1\text{H-NMR}$ (DMSO-d_6) δ : 1.73–1.90 (2H, m), 2.02–2.12 (2H, m), 2.96–3.27 (4H, m), 3.70 (3H, s), 4.45–4.58 (1H, m), 6.83–6.97 (4H, m), 9.11 (2H, s).

10 参考例78

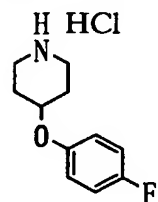
- 4-(4-シアノフェノキシ)ピペリジン・塩酸塩



$^1\text{H-NMR}$ (DMSO-d_6) δ : 1.82–1.97 (2H, m), 2.10–2.20 (2H, m), 3.00–3.27 (4H, m), 4.79–4.87 (1H, m), 7.19 (2H, d, $J = 8.9$ Hz), 7.79 (2H, d, $J = 8.9$ Hz), 9.30 (2H, s).

参考例79

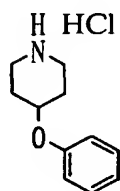
- 4-(4-フルオロフェノキシ)ピペリジン・塩酸塩



$^1\text{H-NMR}$ (DMSO-d_6) δ : 1.82–1.97 (2H, m), 2.10–2.20 (2H, m), 3.00–3.27 (4H, m), 4.79–4.87 (1H, m), 7.19 (2H, d, $J = 8.9$ Hz), 7.79 (2H, d, $J = 8.9$ Hz), 9.30 (2H, s).

参考例80

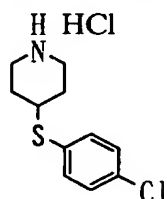
4-フェノキシピペリジン・塩酸塩



$^1\text{H-NMR}$ (DMSO- d_6) δ : 1.80–1.93 (2H, m), 2.05–2.17 (2H, m), 3.00–
5 3.27 (4H, m), 4.62–4.72 (1H, m), 6.91–7.02 (3H, m), 7.26–7.34 (2H, m),
9.21 (2H, s).

参考例81

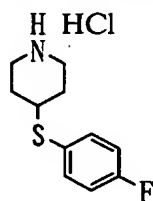
4-[(4-クロロフェニル)チオ]ピペリジン・塩酸塩



10 $^1\text{H-NMR}$ (DMSO- d_6) δ : 1.64–1.82 (2H, m), 2.00–2.09 (2H, m), 2.88–
3.00 (2H, m), 3.20–3.27 (2H, m), 3.47–3.60 (1H, m), 7.39–7.49 (4H, m),
9.24 (2H, s).

参考例82

4-[(4-フルオロフェニル)チオ]ピペリジン・塩酸塩

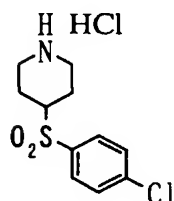


15

IR(KBr) : 2730, 1491, 1219, 845, 544 cm^{-1}

参考例83

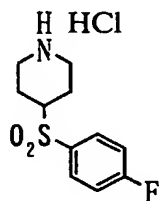
4-[(4-クロロフェニル)スルホニル]ピペリジン・塩酸塩



$^1\text{H-NMR}$ (DMSO-d_6) δ : 1.65–1.86 (2H, m), 1.97–2.03 (2H, m), 2.77–2.88 (2H, m), 3.28–3.37 (2H, m), 3.58–3.73 (1H, m), 7.77–7.90 (4H, m), 8.91 (1H, s), 9.42 (1H, s).

参考例84

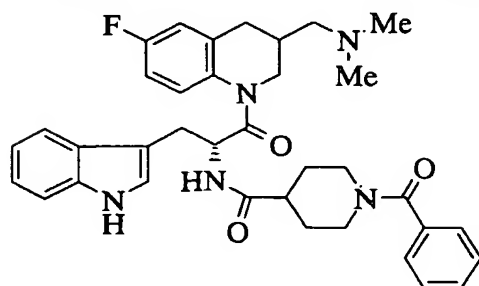
- 5 4-[(4-フルオロフェニル)スルホニル]ピペリジン・塩酸塩



IR(KBr) : 2912, 2786, 1588, 1279, 1236, 1142, 590 cm^{-1}

実施例1

- 10 1-ベンゾイル-N-[(1R)-2-[3-(R,S)-[(ジメチルアミノ)メチル]-6-フルオロ-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-4-ピペリジンカルボキサミド



- 15 1-[2-(R)-アミノ-3-(インドール-3-イル)プロパノイル]-3-(R,S)-(N,N-ジメチルアミノ)メチル-6-フルオロ-1,2,3,4-テトラヒドロキノリン(150mg)のアセトニトリル(3ml)溶液に、N-ベンゾイルイソニペコチン酸(115mg)、WSC(110mg)、HOBt(61mg)を加え、室温で3時間攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を、飽和食塩水で洗浄し、乾燥後濃縮した。残さをアルミナカラムクロマトグラフィー(展開溶媒; 酢酸エチル~酢酸エチル/メタノール=10:1)で精製し標題
- 20 化合物(195mg)を非晶状粉末として得た。

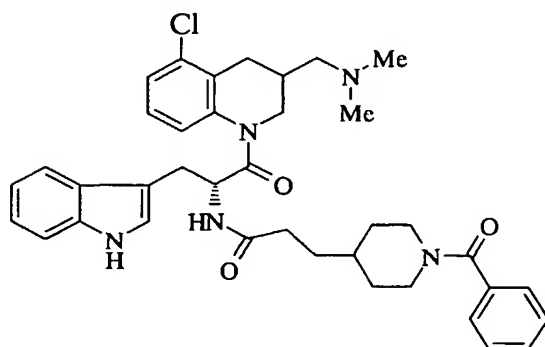
IR(KBr) : 3289, 2942, 1632, 1497, 1447, 743, 708 cm^{-1} .

MASS (APCIMASS), m/z 610 [$(\text{M}+\text{H})^+$].

以下の実施例2～7に記載の化合物は実施例1と同様にして合成した。

実施例2

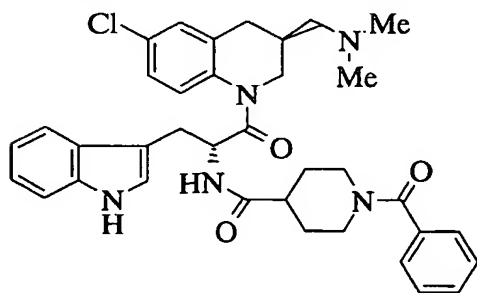
3-(R, S)-(1-ベンゾイル-4-ピペリジニル)-N-[(1R)-2-[5-クロロ
-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-
5 1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキシエチル]プロパンアミド



IR(KBr) : 3260, 2932, 1636, 1456, 1281, 741, 710 cm^{-1} .

実施例3

1-ベンゾイル-N-[(1R)-2-[6-クロロ-3-(S)-[(ジメチルアミノ)メチ
10 ル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イル
メチル)-2-オキシエチル]-4-ピペリジンカルボキサミド



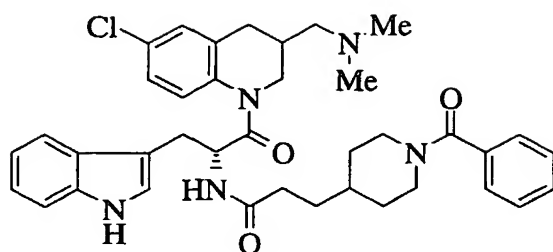
IR(KBr) : 3283, 2942, 1624, 1487, 1447, 1281, 1231, 1096, 743 cm^{-1} .

$[\alpha]_D^{20} = -153^\circ$ (c = 0.496, メタノール).

15 MASS (APCIMASS) : m/z 626 $[(M+H)^+]$.

実施例4

3-(1-ベンゾイル-4-ピペリジニル)-N-[(1R)-2-[6-クロロ-3-
(R, S)-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]
-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキシエチル]プロパンアミド

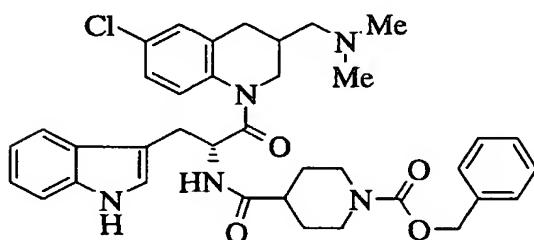


IR(KBr) : 3287, 2934, 2863, 1634, 1487, 1445, 1279, 743 cm^{-1} .

MASS (APCIMASS), m/z 654 $[(M+H)^+]$.

実施例5

- 5 ベンジル 4-[[[(1R)-2-[6-クロロ-3-(R,S)-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキシエチル]アミノ]カルボニル]-1-ピペリジンカルボキシレート

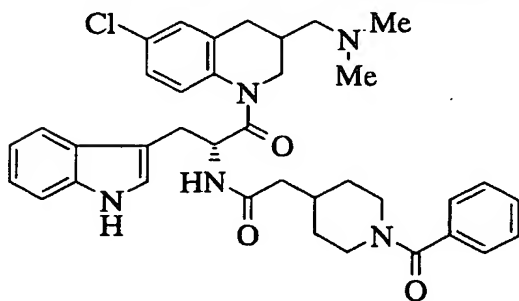


10 IR(KBr) : 3308, 2948, 1686, 1634, 1487, 1433, 1215, 743 cm^{-1} .

MASS (APCIMASS), m/z 656 $[(M+H)^+]$.

実施例6

- 2-(1-ベンゾイル-4-ピペリジニル)-N-[(1R)-2-[6-クロロ-3-(R,S)-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキシエチル]アセトアミド
- 15

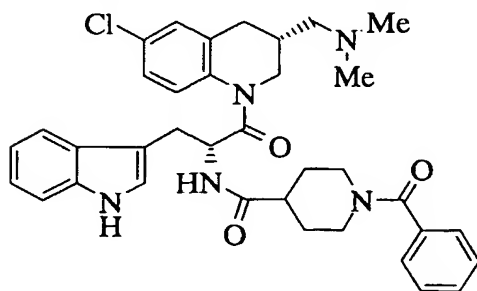


IR(KBr) : 3283, 2936, 1634, 1487, 1445, 1279, 743 cm^{-1} .

MASS (APCIMASS), m/z 640 $[(M+H)^+]$.

実施例7

1-ベンゾイル-N-[(1R)-2-[6-クロロ-3-(R)-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-4-ピペリジンカルボキサミド



5

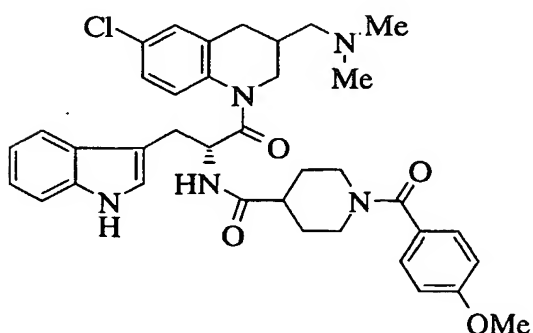
IR(KBr) : 3289, 2944, 1634, 1487, 1435, 1280, 1094, 743 cm^{-1} .

MASS (APCIMASS), m/z 626 $[(M+H)^+]$.

$[\alpha]_D^{20} = -147^\circ$ ($c = 0.498\%$ メタノール)

実施例8

- 10 N-[(1R)-2-[6-クロロ-3-(R,S)-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-1-(4-メトキシベンゾイル)-4-ピペリジンカルボキサミド



- 15 3-(R,S)-(N,N-ジメチルアミノ)メチル-6-クロロ-1-[3-(インドール-3-イル)-2-[(R)-4-ピペリジルカルボニルアミノ]プロパノイル]-1,2,3,4-テトラヒドロキノリン(150mg)のアセトニトリル(3ml)溶液に、p-メトキシ安息香酸(57mg)、WSC(83mg)、HOBt(46mg)を加え、室温で2時間攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を、飽和食塩水で洗浄し、乾燥後濃縮した。残さをアルミナカラム
- 20

クロマトグラフィー(展開溶媒; 酢酸エチル/ヘキサン=1:4~酢酸エチル/メタノール=20:1)で精製し、標題化合物(150mg)を非晶状粉末として得た。

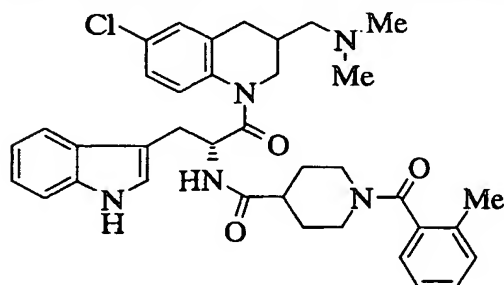
IR(KBr) : 3289, 2942, 1634, 1613, 1487, 1439, 1250, 743 cm^{-1} .

MASS (APCIMASS), m/z 656 $[(M+H)^+]$.

5 以下の実施例9~20に記載の化合物は実施例8と同様にして合成した。

実施例9

N-[(1R)-2-[6-クロロ-3-(R,S)-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-1-(2-メチルベンゾイル)-4-ピペリジンカルボキサミド



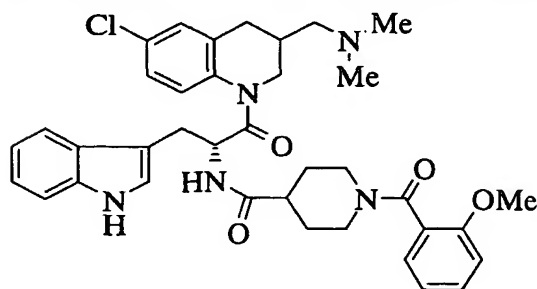
10

IR(KBr) : 3285, 2946, 1634, 1487, 1456, 1230, 743 cm^{-1} .

MASS (APCIMASS), m/z 640 $[(M+H)^+]$.

実施例10

15 N-[(1R)-2-[6-クロロ-3-(R,S)-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-1-(2-メトキシベンゾイル)-4-ピペリジンカルボキサミド



IR(KBr) : 3297, 2944, 1626, 1489, 1435, 1246, 743 cm^{-1} .

MASS (APCIMASS), m/z 656 $[(M+H)^+]$.

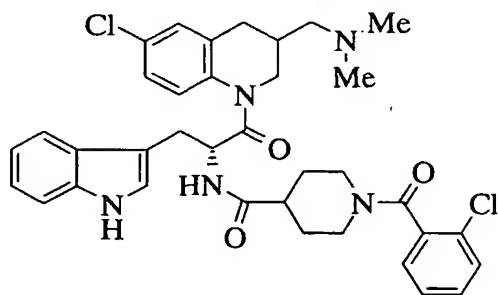
20

実施例11

1-(2-クロロベンゾイル)-N-[(1R)-2-[6-クロロ-3-(R,S)-[(ジメ



チルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-4-ピペリジンカルボキサミド



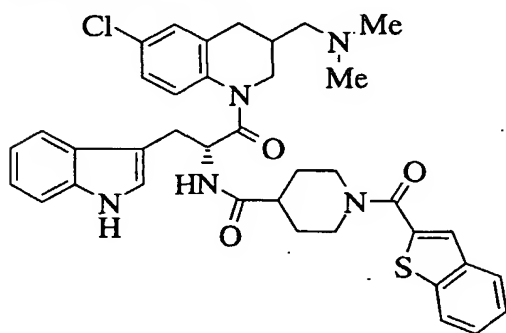
IR(KBr) : 3304, 2944, 2861, 1634, 1487, 1445, 743 cm^{-1} .

5 MASS (APCIMASS), m/z 660 $[(M+H)^+]$.

実施例12

1-(1-ベンゾチオフェン-2-イルカルボニル)-N-[(1R)-2-[6-クロロ-3-(R, S)-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-4-ピペリ

10 ジンカルボキサミド

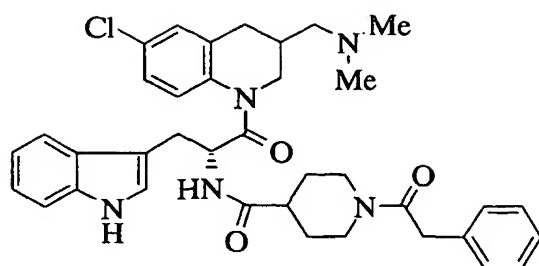


IR(KBr) : 3289, 2944, 1632, 1487, 1456, 1273, 743 cm^{-1} .

MASS (APCIMASS), m/z 682 $[(M+H)^+]$.

実施例13

15 N-[(1R)-2-[6-クロロ-3-(R, S)-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-1-(2-フェニルアセチル)-4-ピペリジンカルボキサミド

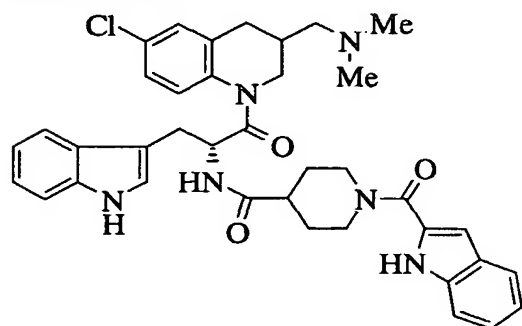


IR(KBr) : 3297, 2944, 1632, 1487, 1456, 1100, 741, 729 cm^{-1} .

MASS (APCIMASS), m/z 640 $[(M+H)^+]$.

実施例14

- 5 N-[(1R)-2-[6-クロロ-3-(R,S)-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-1-(1-インドール-2-イルカルボニル)-4-ピペリジンカルボキサミド

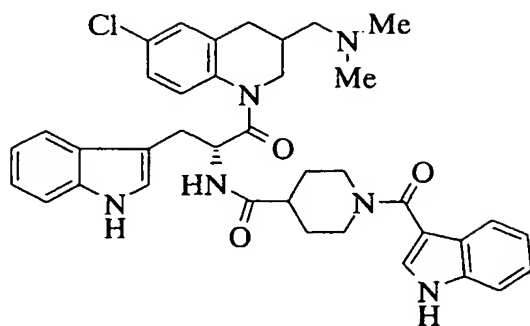


- 10 IR(KBr) : 3283, 2938, 1638, 1601, 1528, 1487, 1439, 745 cm^{-1} .

MASS (APCIMASS), m/z 665 $[(M+H)^+]$.

実施例15

- N-[(1R)-2-[6-クロロ-3-(R,S)-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-1-(1-インドール-3-イルカルボニル)-4-ピペリジンカルボキサミド
- 15

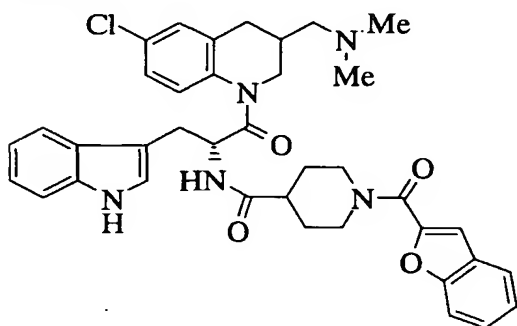


IR(KBr) : 3283, 2942, 1636, 1595, 1532, 1487, 1439, 743 cm^{-1} .

MASS (APCIMASS), m/z 665 $[(M+H)^+]$.

実施例16

- 5 1-(1-ベンゾフラン-2-イルカルボニル)-N-[(1R)-2-[6-クロロ-3-(R,S)-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-4-ピペリジンカルボキサミド

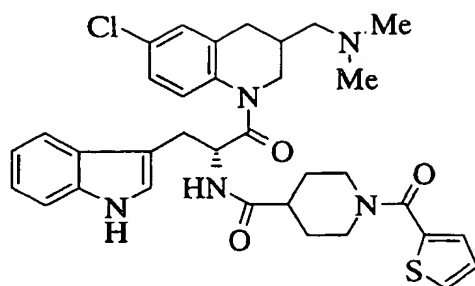


- 10 IR(KBr) : 3285, 2938, 1632, 1487, 1437, 1177, 745 cm^{-1} .

MASS (APCIMASS), m/z 666 $[(M+H)^+]$.

実施例17

- N-[(1R)-2-[6-クロロ-3-(R,S)-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-1-(2-チエニルカルボニル)-4-ピペリジンカルボキサミド
- 15

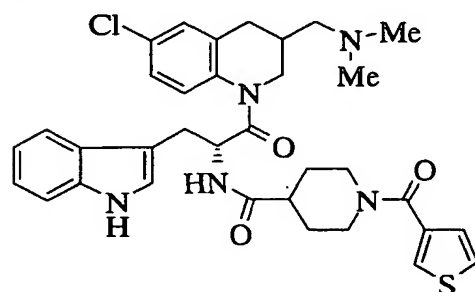


IR (KBr) : 3291, 2938, 1636, 1522, 1487, 1439, 1273, 741 cm^{-1} .

MASS (APCIMASS), m/z 632 $[(M+H)^+]$.

実施例18

- 5 N-[(1R)-2-[6-クロロ-3-(R,S)-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-1-(3-チエニルカルボニル)-4-ピペリジンカルボキサミド

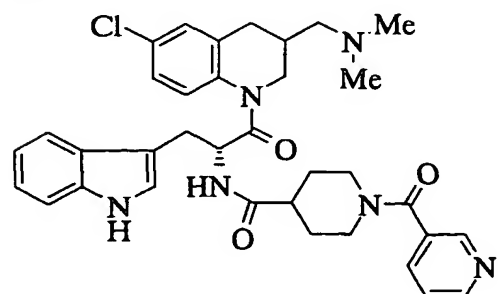


- 10 IR (KBr) : 3293, 2942, 1634, 1526, 1487, 1445, 1275, 741 cm^{-1} .

MASS (APCIMASS), m/z 632 $[(M+H)^+]$.

実施例19

- N-[(1R)-2-[6-クロロ-3-(R,S)-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-1-(3-ピリジニルカルボニル)-4-ピペリジンカルボキサミド

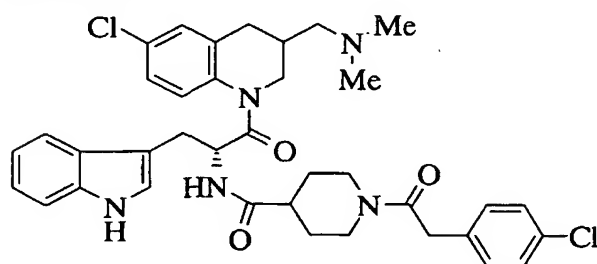


IR(KBr) : 3293, 2944, 1634, 1487, 1441, 1283, 741 cm^{-1} .

MASS (APCIMASS), m/z 627 $[(M+H)^+]$.

実施例20

N-[(1R)-2-[6-クロロ-3-(R,S)-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-
5-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-
オキソエチル]-1-[2-(4-クロロフェニル)アセチル]-4-ピペリジンカル
ボキサミド

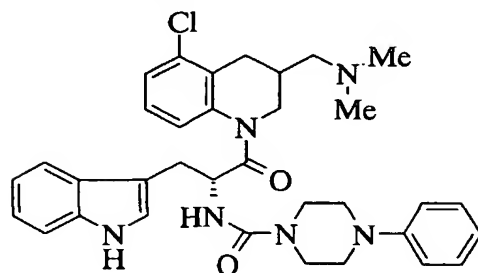


IR(KBr) : 3297, 2969, 1634, 1487, 1456, 1092, 743 cm^{-1} .

10 MASS (APCIMASS), m/z 674 $[(M+H)^+]$.

実施例 21

N-[(1R)-2-[5-クロロ-3-(R,S)-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-
-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-
オキソエチル]-4-フェニル-1-ピペラジンカルボキサミド



15

1-[2-(R)-アミノ-3-(インドール-3-イル)プロパノイル]-5-クロロ-
3-(R,S)-(N,N-ジメチルアミノ)メチル-1,2,3,4-テトラヒドロキノリン
(154mg) およびN-エチルジイソプロピルアミン(0.07ml)のアセトニトリル溶液
(5ml)に、炭酸N,N'-ジスクシンイミジル(96mg)を加えた。室温で30分間攪拌
20 後、反応液に1-フェニルピペラジン(62mg) およびN-エチルジイソプロピルア
ミン(0.07ml)のアセトニトリル溶液(5ml)を加えた。反応液を室温でさらに3時
間攪拌した後、反応液に10%炭酸カリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出し

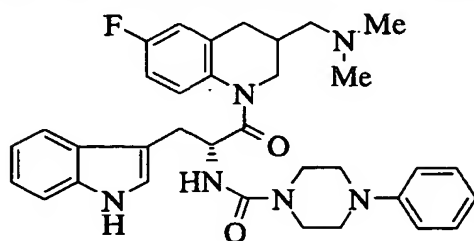
た。有機層を、飽和食塩水で洗浄し、乾燥後濃縮した。残さをアルミナカラムクロマトグラフィー(展開溶媒; 酢酸エチル/メタノール=10/1)で精製し、標題化合物(136mg)を非晶状粉末として得た。

IR(KBr) : 3266, 2971, 2820, 1636, 1458, 1233, 743 cm^{-1}

5 以下の実施例22~25に記載の化合物は実施例21と同様にして合成した。

実施例22

N-[(1R)-2-[3-(R,S)-[(ジメチルアミノ)メチル]-6-フルオロ-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキシエチル]-4-フェニル-1-ピペラジンカルボキサミド



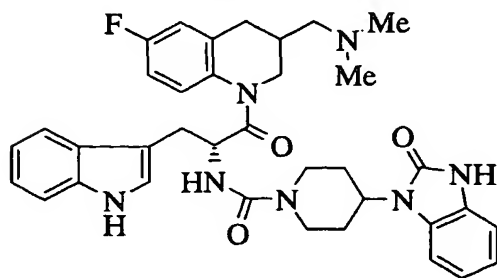
10

IR(KBr) : 3268, 2857, 2822, 1632, 1497, 1233, 760 cm^{-1} .

MASS (APCIMASS), m/z 583 $[(M+H)^+]$.

実施例23

15 N-[(1R)-2-[3-(R,S)-[(ジメチルアミノ)メチル]-6-フルオロ-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキシエチル]-4-(2-オキシ-2,3-ジヒドロ-1-ベンズイミダゾール-1-イル)-1-ピペリジンカルボキサミド



20

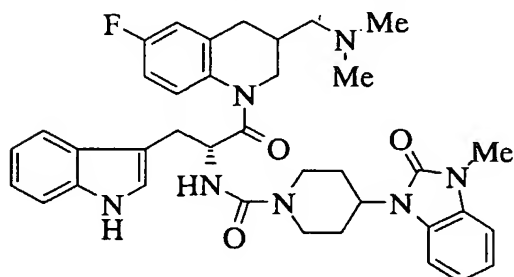
IR(KBr) : 3252, 2940, 1694, 1632, 1495, 1244, 756 cm^{-1} .

MASS (APCIMASS), m/z 638 $[(M+H)^+]$.

実施例24

N-[(1R)-2-[3-(R,S)-[(ジメチルアミノ)メチル]-6-フルオロ-

1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-4-(3-メチル-2-オキソ-2, 3-ジヒドロ-1-ベンズイミダゾール-1-イル)-1-ピペリジンカルボキサミド

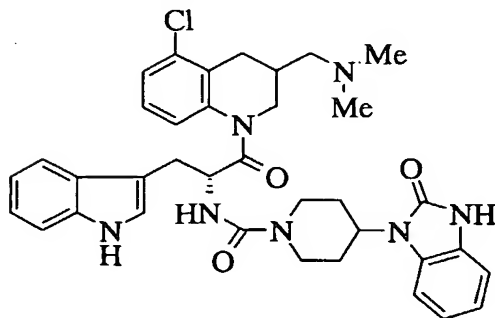


5 IR(KBr) : 3254, 2938, 1694, 1634, 1497, 1435, 1242, 752cm⁻¹.

MASS (APCIMASS), m/z 652 [(M+H)⁺].

実施例25

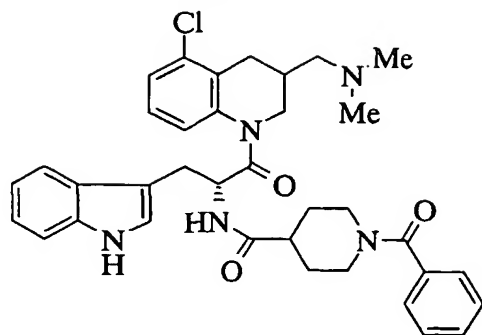
N-[(1R)-2-[5-クロロ-3-(R, S)-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-
10 テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オ
キソエチル]-4-(2-オキソ-2, 3-ジヒドロ-1-ベンズイミダゾール-1-
イル)-1-ピペリジンカルボキサミド



IR(KBr) : 3272, 2971, 1694, 1634, 1483, 1464, 1246, 741cm⁻¹.

実施例26

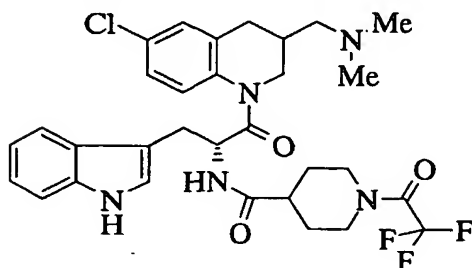
15 1-ベンゾイル-N-[(1R)-2-[5-クロロ-3-(R, S)-[(ジメチルアミノ)
メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン-1-イル]-1-(1-インドール-3
-イルメチル)-2-オキソエチル]-4-ピペリジンカルボキサミド



- 1- [2- (R) -アミノ-3- (インドール-3-イル) プロパノイル] -5-クロロ-3- (R, S) - (N, N-ジメチルアミノ) メチル-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン (151mg)、1-ベンゾイル-4-ピペリジンカルボン酸 (94mg) およびHOBt (60mg)
- 5 をアセトニトリル (5ml) に加えた混合液にWSC (101mg) を室温で加えた。反応液を室温で16時間攪拌後、反応液に10%炭酸カリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、濃縮した。残さをアルミナカラムクロマトグラフィー (展開溶媒: 酢酸エチル/メタノール=10/1) で精製し、標題化合物 (218mg) を非晶状粉末として得た。
- 10 IR (KBr) : 3283, 2934, 1634, 1281, 739, 708 cm^{-1} .

実施例27

N- [(1R) -2- [(3R, S) -6-クロロ-3- [(ジメチルアミノ) メチル] -1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル] -1- (1-インドール-3-イルメチル) -2-オキソエチル] -1-トリフルオロアセチル-4-ピペリジンカルボキサミド



15

実施例1と同様にして標題化合物を得た。

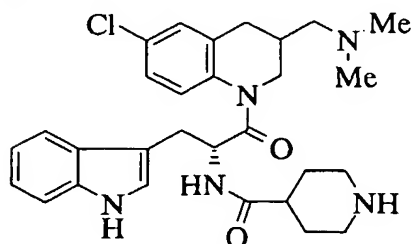
IR (KBr) : 3308, 2946, 1694, 1634, 1487, 1175, 1144, 745 cm^{-1} .

MASS (APCIMAASS), m/z 618 [(M+H) $^{+}$].

実施例28

- 20 N- [(1R) -2- [(3R, S) -6-クロロ-3- [(ジメチルアミノ) メチル] -1, 2, 3, 4

ーテトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-
オキソエチル]-4-ピペリジンカルボキサミド



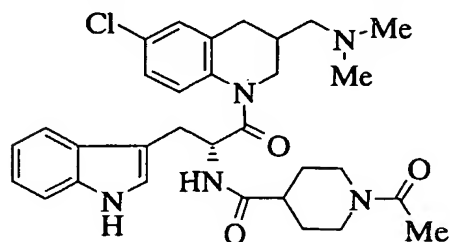
N-[(1R)-2-[(3R, S)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-
5 1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチ
ル)-2-オキソエチル]-1-トリフルオロアセチル-4-ピペリジンカルボキ
サミド(200mg)のメタノール(4ml)溶液に10%炭酸カリウム水溶液(2ml)を加え、
室温で2時間攪拌した。反応液を減圧下濃縮し、残さに水を加え、酢酸エチルで
抽出した。酢酸エチル層を、飽和食塩水で洗浄後、乾燥し、減圧下濃縮し、標
10 題化合物(155mg)を非晶状粉末として得た。

IR(KBr) : 3279, 2944, 2822, 1636, 1487, 1233, 743cm⁻¹.

MASS (APCIMASS), m/z 522 [(M+H)⁺].

実施例29

1-アセチル-N-[(1R)-2-[(3R, S)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メ
15 チル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イ
ルメチル)-2-オキソエチル]-4-ピペリジンカルボキサミド



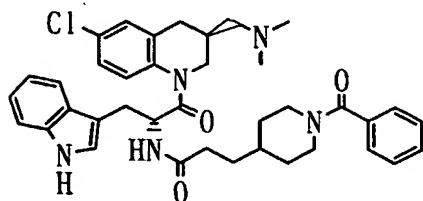
N-[(1R)-2-[(3R, S)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-
1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチ
20 ル)-2-オキソエチル]-4-ピペリジンカルボキサミド(150mg)の酢酸エチル
(1.5ml)溶液に飽和重炭酸ナトリウム水溶液を加え、氷冷下、塩化アセチル
(0.031ml)を滴下した。30分間攪拌後、酢酸エチル層を分取し、飽和食塩水で洗

浄後、乾燥し、減圧下濃縮し、標題化合物(80mg)を非晶状粉末として得た。

以下の実施例30～36に記載の化合物は実施例1と同様にして合成した。

実施例30

3-(1-ベンゾイル-4-ピペリジニル)-N-[(1R)-2-[(3S)-6-クロロ-3-
5 -(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキシエチル]プロパンアミド

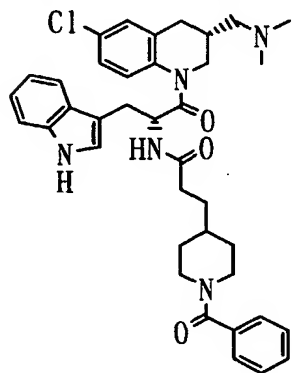


IR(KBr) : 3289, 2932, 1632, 1487, 1447, 741, 710 cm^{-1} .

MASS (APCIMASS), m/z 654 $[(M+H)^+]$.

10 実施例31

3-(1-ベンゾイル-4-ピペリジニル)-N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-
-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-
(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキシエチル]プロパンアミド

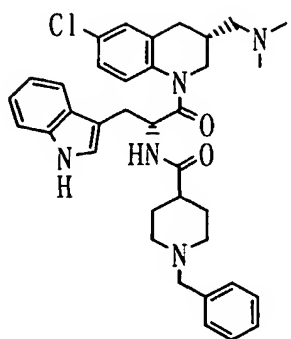


15 IR(KBr) : 3289, 2936, 1634, 1487, 1445, 743, 710 cm^{-1} .

$[\alpha]_D^{20} = -135.2^\circ$ ($c=0.302$, MeOH)

実施例32

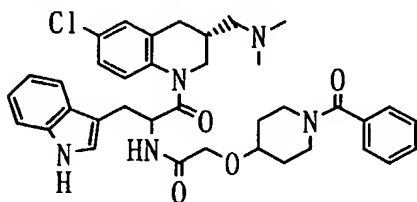
1-ベンジル-N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イル
20 メチル)-2-オキシエチル]-4-ピペジリンカルボキサミド



IR(KBr) : 3306, 2940, 2768, 1634, 1487, 1456, 741 cm^{-1}

実施例33

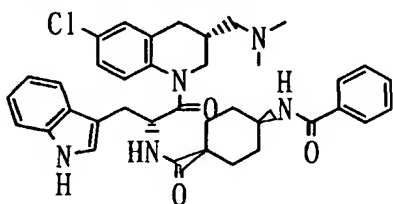
- 2-[(1-ベンゾイル-4-ピペリジニル)オキシ]-N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキシエチル]アセトアミド



IR(KBr) : 3274, 2936, 1651, 1487, 1441, 1100, 743 cm^{-1}

実施例34

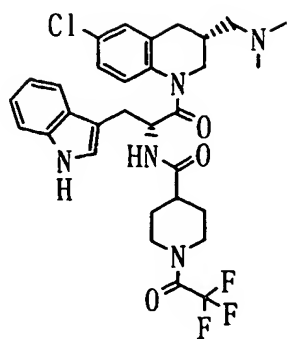
- 10 N-[(cis-4-({[(1R)-2-[6-クロロ-3-(R)-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキシエチル]アミノ}カルボニル)シクロヘキシル]ベンズアミド



IR(KBr) : 3297, 2936, 1636, 1528, 1487, 743 cm^{-1}

- 15 実施例35

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキシエチル]-1-トリフルオロアセチル-4-ピペリジンカルボキサミド

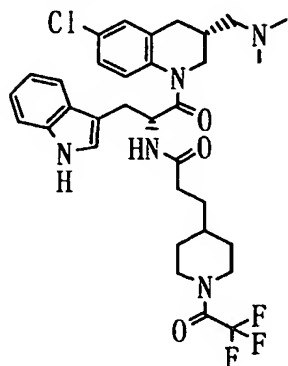


IR(KBr) : 3318, 2944, 1694, 1632, 1175, 1144, 743 cm^{-1} .

$[\alpha]_D^{20} = -139.7^\circ$ ($c=0.308$, MeOH)

実施例36

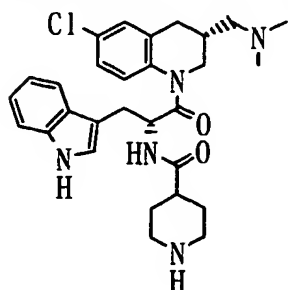
- 5 N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-3-[1-(トリフルオロアセチル)-4-ピペリジニル]プロパンアミド



- 10 IR(KBr) : 3301, 2938, 1688, 1344, 1487, 1204, 1146, 745, 667 cm^{-1}

実施例37

- N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-4-ピペリジンカルボキサミド



実施例28と同様にして標題化合物を得た。

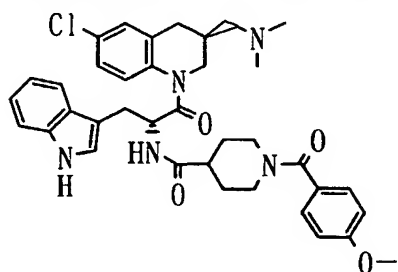
IR(KBr) : 3285, 2942, 1634, 1487, 743 cm^{-1} .

$[\alpha]_D^{20} = -167.0^\circ$ ($c = 0.308$, メタノール).

以下の実施例38~50に記載の化合物は実施例8と同様にして合成した。

5 実施例38

N-[(1R)-2-[(3S)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-1-(4-メトキシベンゾイル)-4-ピペリジンカルボキサミド



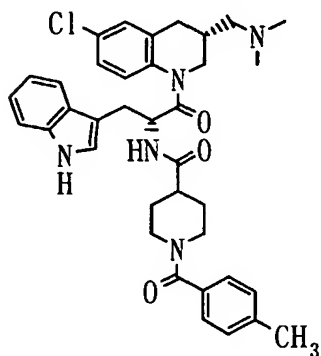
10 IR(KBr) : 3289, 2946, 1609, 1487, 1435, 1250, 841, 743 cm^{-1} .

MASS (APCIMASS), m/z 656 $[(M+H)^+]$.

実施例39

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-1-(4-メチルベンゾイル)-4-ピペリジンカルボキサミド

15



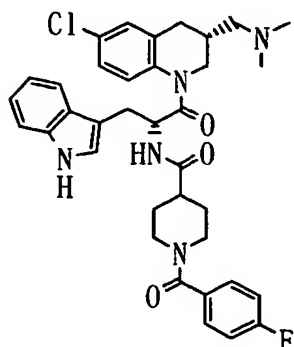
IR(KBr) : 3303, 2942, 1630, 1439, 743 cm^{-1} .

MASS (FAB), m/z 640.3 $[(M+H)^+]$

実施例40

20 N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒ

ドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-1-(4-フルオロベンゾイル)-4-ピペリジンカルボキサミド

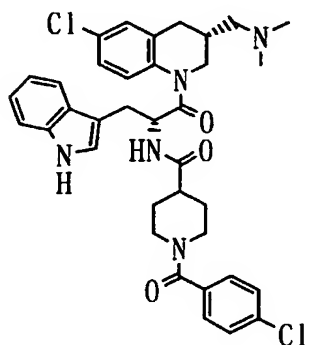


IR(KBr) : 3297, 2944, 1636, 1437, 1227, 745 cm^{-1} .

5 MASS (FAB), m/z 644. 2 [(M+H) $^{+}$]

実施例41

1-(4-クロロベンゾイル)-N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-4-ピペリジンカルボキサミド



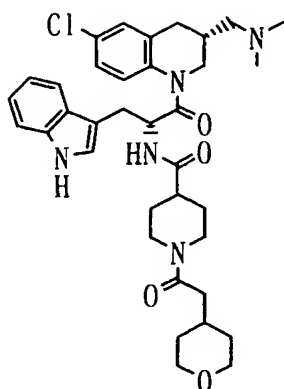
10

IR(KBr) : 3303, 2942, 1630, 1439, 743 cm^{-1} .

MASS (FAB), m/z 660. 2 [(M+H) $^{+}$]

実施例42

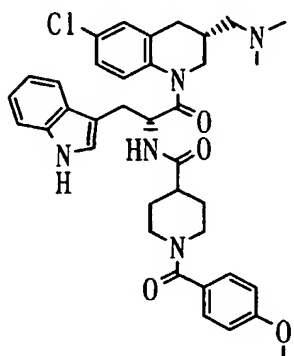
N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-
15 -テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-
オキソエチル]-1-(4-フルオロベンゾイル)-4-ピペリジンカルボキサミド



IR(KBr) : 3294, 2932, 1634, 1487, 1186, 1094, 741 cm^{-1}

実施例43

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-
5 -テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-
オキソエチル]-1-(4-メトキシベンゾイル)-4-ピペリジンカルボキサミ
ド

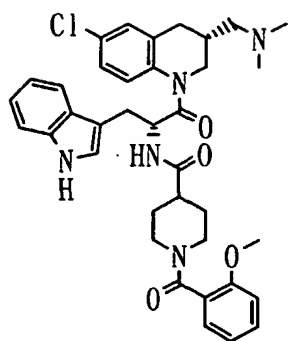


IR(KBr) : 3277, 2938, 1634, 1613, 1487, 1435, 1250, 841, 743 cm^{-1} .

10 $[\alpha]_D^{20} = -143.7^\circ$ (c=0.309, MeOH)

実施例44

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-
-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-
オキソエチル]-1-(2-メトキシベンゾイル)-4-ピペリジンカルボキサミ
15 ド

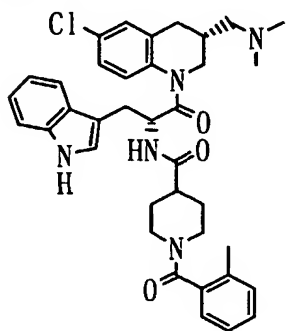


IR(KBr) : 3283, 2940, 1632, 1487, 1250, 743 cm^{-1} .

$[\alpha]_D^{20} = -140.2^\circ$ ($c=0.308$, MeOH)

実施例45

- 5 N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキシエチル]-1-(2-メチルベンゾイル)-4-ピペリジンカルボキサミド

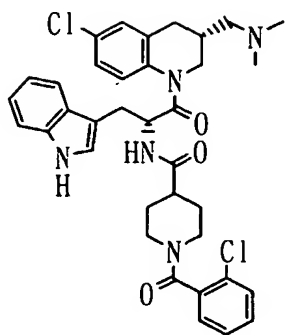


IR(KBr) : 3300, 2946, 1634, 1487, 1441, 743 cm^{-1} .

- 10 $[\alpha]_D^{20} = -143.3^\circ$ ($c=0.307$, MeOH)

実施例46

- 1-(2-クロロベンゾイル)-N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキシエチル]-4-ピペリジンカルボキサミド

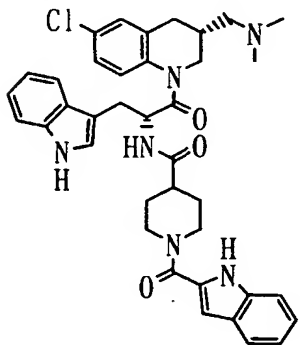


IR(KBr) : 3287, 2944, 1634, 1487, 1445, 741 cm^{-1} .

$[\alpha]_D^{20} = -139.9^\circ$ ($c=0.303$, MeOH)

実施例47

- 5 N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-1-(インドール-2-イルカルボニル)-4-ピペリジンカルボキサミド

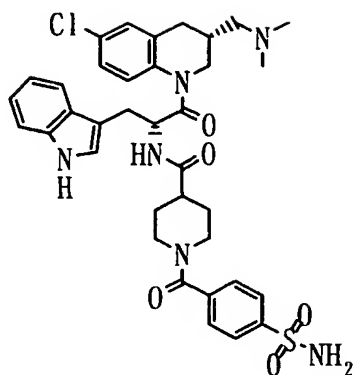


- 10 IR(KBr) : 3291, 2942, 1636, 1605, 1487, 1437, 747 cm^{-1} .

$[\alpha]_D^{20} = -140.4^\circ$ ($c=0.307$, MeOH)

実施例48

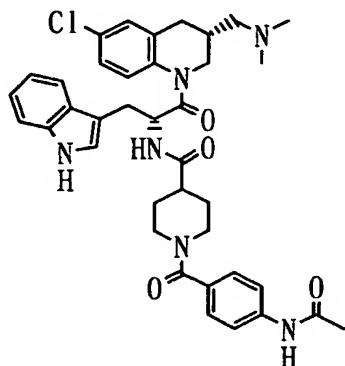
- 1-4-(アミノスルホニル)ベンゾイル-N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-4-ピペリジンカルボキサミド
- 15



IR(KBr) : 3268, 2942, 1634, 1487, 1339, 1165, 1096, 745, 608 cm^{-1}

実施例49

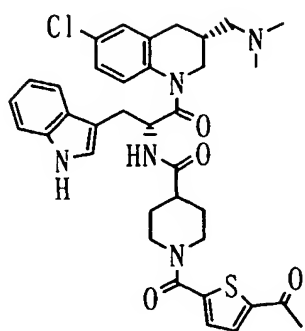
1-[4-(アセチルアミノ)ベンゾイル]-N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-
 5 - [(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1
 -(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキシエチル]-4-ピペリジンカル
 ボキサミド



IR(KBr) : 3301, 2938, 1634, 1532, 1487, 1441, 743 cm^{-1}

10 実施例50

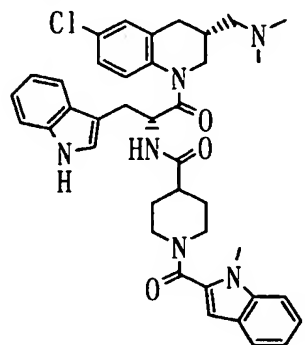
1-[(5-アセチル-2-チエニル)カルボニル]-N-[(1R)-2-[(3R)-6-
 クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリ
 ニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキシエチル]-4-ピペリ
 ジンカルボキサミド



IR(KBr) : 3308, 2942, 1634, 1487, 1424, 1271, 743 cm^{-1}

実施例51-1

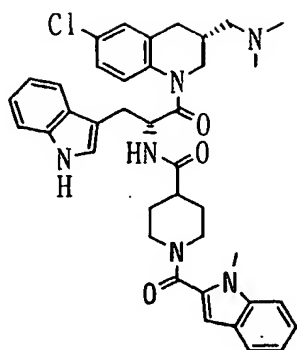
N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-
 5 テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オ
 キソエチル]-1-(1-メチルインドール-2-イルカルボニル)-4-ピペリジ
 ンカルボキサミド



N-メチルインドール-2-カルボン酸(60mg) のアセトニトリル(3ml)および
 10 THF(3ml)混合溶液に、HOBt(54mg)、WSC(70mg)およびN-[(1R)-2-[(3R)-6
 -クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノ
 リニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキシエチル]-4-ピペ
 リジンカルボキサミド(160mg)を加え、室温で12時間攪拌した。反応液に10%炭
 酸カリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を、飽和食塩
 15 水で洗浄し、乾燥後濃縮した。残さをアルミナカラムクロマトグラフィー(展開
 溶媒; 酢酸エチル/メタノール=50:1)で精製し、標題化合物(161mg)を非晶状
 粉末として得た。

IR(KBr) : 3303, 2968, 2942, 1632, 1487, 741 cm^{-1}

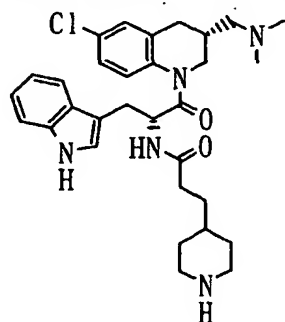
実施例 51-2



1-[2-(R)-アミノ-3-(インドール-3-イル)プロパノイル]-3-(R)-6-クロロ-(N,N-ジメチルアミノ)メチル-1,2,3,4-テトラヒドロキノリン (7.29g) のアセトニトリル (50ml) - THF (50ml) 混合溶液に、1-[(1-メチル-1-インドール-2-イル)カルボニル]-4-ピペリジンカルボン酸 (5.323g)、WSC (4.28g)、HOBt (2.872g) を加え、室温で3時間攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を、飽和食塩水で洗浄し、乾燥後濃縮した。残さをアルミナカラムクロマトグラフィー (展開溶媒; 酢酸エチル~酢酸エチル/メタノール=50:1)、次いでシリカゲルカラムクロマトグラフィー (展開溶媒; 酢酸エチル/メタノール=50:1~10:1) で精製し標題化合物 (8.98g) を非晶状粉末として得た。

実施例52

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-3-(4-ピペリジニル)プロパンアミド



N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-3-[1-(トリフルオロアセチル)-4-ピペリジニル]プロパンアミド

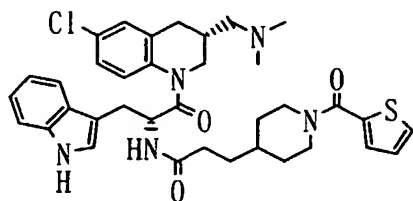
ル]プロパンアミド (194mg) のメタノール溶液 (4 ml) に10%炭酸カリウム水溶液を加えた。反応液を室温で12時間攪拌後、反応液に水を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、濃縮した。得られた非晶状粉末をIPEで洗浄し、標題化合物 (146 mg) を得た。

5 IR(KBr) : 3287, 2924, 1636, 1487, 741 cm^{-1}

以下の実施例53～78に記載の化合物は実施例8と同様にして合成した。

実施例53

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-
テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オ
10 キソエチル]-3-[1-(2-チエニルカルボニル)-4-ピペリジニル]プロパン
アミド

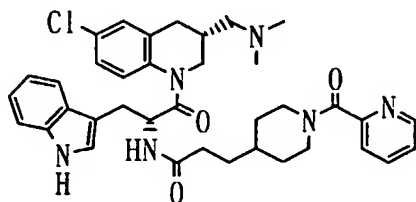


IR(KBr) : 3299, 2926, 1634, 1487, 1443, 739 cm^{-1} .

MASS (APCIMASS), m/z 660 $[(M+H)^+]$.

15 実施例54

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-
テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オ
キソエチル]-3-[1-(2-ピリジルカルボニル)-4-ピペリジニル]プロパン
アミド



20 IR(KBr) : 3287, 2928, 1634, 1487, 745 cm^{-1} .

MASS (APCIMASS), m/z 655 $[(M+H)^+]$.

実施例55

3-[1-(2-ベンゾチオフェンカルボニル)-4-ピペリジニル]-N-[(1R)-2-

—[(3R)−6−クロロ−3−[(ジメチルアミノ)メチル]−1,2,3,4−テトラヒドロ−1−キノリニル]−1−(1−インドール−3−イルメチル)−2−オキソエチル]プロパンアミド

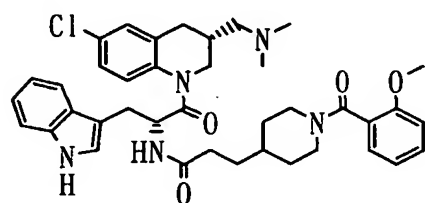


5 IR(KBr) : 3297, 2934, 1635, 1487, 743 cm^{-1} .

MASS (APCIMASS), m/z 710 $[(M+H)^+]$.

実施例56

N−[(1R)−2−[(3R)−6−クロロ−3−[(ジメチルアミノ)メチル]−1,2,3,4−
テトラヒドロ−1−キノリニル]−1−(1−インドール−3−イルメチル)−2−オ
10 キソエチル]−3−[1−(2−メトキシベンゾイル)−4−ピペリジニル]プロパン
アミド

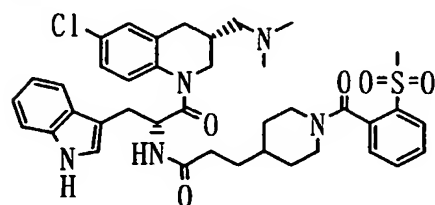


IR(KBr) : 3272, 2934, 1634, 1487, 1248, 743 cm^{-1} .

MASS (APCIMASS), m/z 684 $[(M+H)^+]$.

15 実施例57

N−[(1R)−2−[(3R)−6−クロロ−3−[(ジメチルアミノ)メチル]−1,2,3,4−
テトラヒドロ−1−キノリニル]−1−(1−インドール−3−イルメチル)−2−オ
キシエチル]−3−[1−[2−(メチルスルホニル)ベンゾイル]−4−ピペリジニ
ル]プロパンアミド



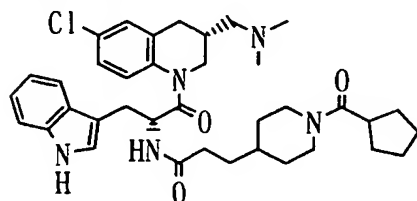
20

IR(KBr) : 3299, 2930, 1634, 1487, 1314, 1154, 781, 743 cm^{-1} .

MASS (APCIMASS), m/z 732 $[(M+H)^+]$.

実施例58

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-
テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オ
キソエチル]-3-[1-(シクロペンチルカルボニル)-4-ピペリジニル]プロ
パンアミド

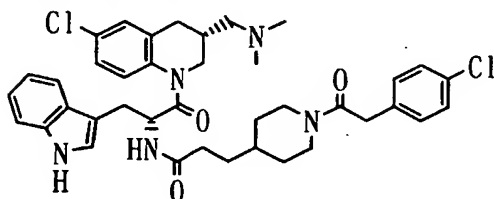


IR(KBr) : 3285, 2944, 1638, 1487, 1439, 743 cm^{-1} .

MASS (APCIMASS), m/z 646 $[(M+H)^+]$.

10 実施例59

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-
テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オ
キソエチル]-3-[1-[(4-クロロフェニル)アセチル]-4-ピペリジニル]プ
ロパンアミド



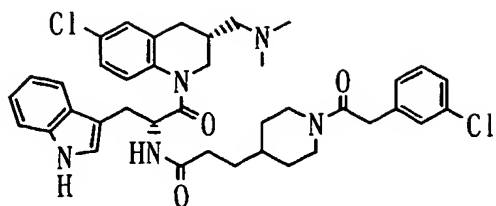
15

IR(KBr) : 3287, 2934, 1640, 1489, 1092, 808, 743 cm^{-1} .

MASS (APCIMASS), m/z 702 $[(M+H)^+]$.

実施例60

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-
20 テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オ
キソエチル]-3-[1-[(3-クロロフェニル)アセチル]-4-ピペリジニル]プ
ロパンアミド

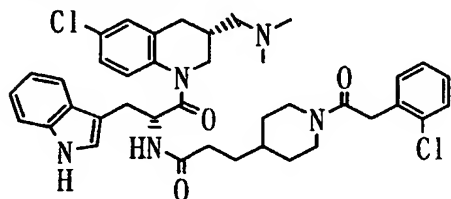


IR(KBr) : 3299, 2930, 1636, 1487, 743, 685 cm^{-1} .

MASS (APCIMASS), m/z 702 $[(M+H)^+]$.

実施例61

- 5 N-[(1R) -2-[(3R) -6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-3-[1-[(2-クロロフェニル)アセチル]-4-ピペリジニル]プロパンアミド

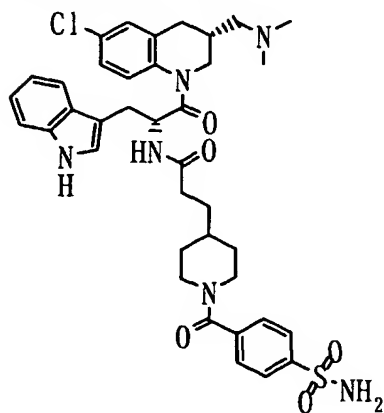


- 10 IR(KBr) : 3291, 2934, 1636, 1487, 1040, 747 cm^{-1} .

MASS (APCIMASS), m/z 702 $[(M+H)^+]$.

実施例62

- 3-{1-[4-(アミノスルホニル)ベンゾイル]-4-ピペリジニル}-N-[(1R) -2-[(3R) -6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]
15]プロパンアミド

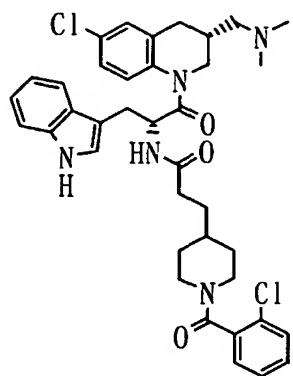


IR(KBr) : 2936, 1632, 1489, 1456, 1339, 1165, 743, 667 cm^{-1}

実施例63

3-[1-(2-クロロベンゾイル)-4-ピペリジニル]-N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキシエチル]プロパンアミド

5 ミド



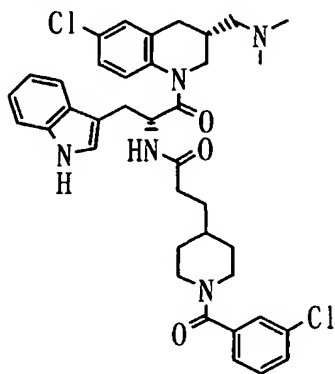
IR(KBr) : 3290, 2932, 2861, 1634, 1487, 1445, 743 cm^{-1}

実施例64

3-[1-(3-クロロベンゾイル)-4-ピペリジニル]-N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキシエチル]プロパンアミド

10

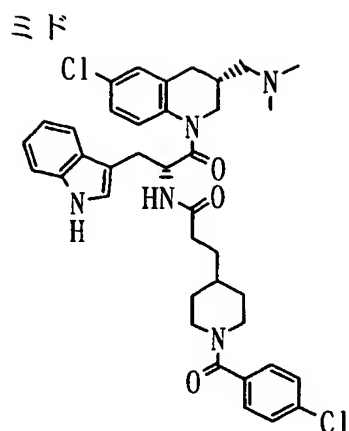
ミド



IR(KBr) : 3289, 2932, 1634, 1487, 1443, 1281, 741 cm^{-1}

15 実施例65

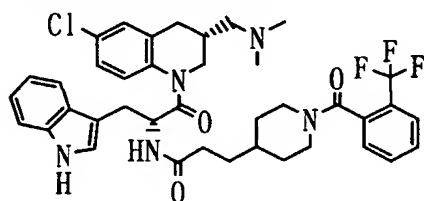
3-[1-(4-クロロベンゾイル)-4-ピペリジニル]-N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキシエチル]プロパンアミド



IR(KBr) : 3287, 2934, 1634, 1487, 1445, 1279, 1090, 837, 743 cm^{-1}

実施例66

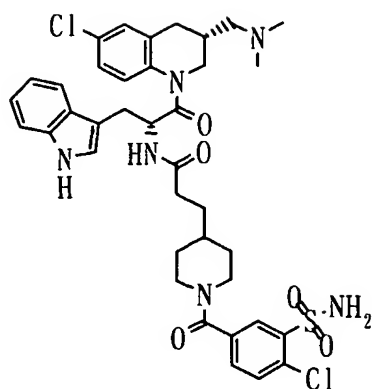
- 5 N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-3-{1-[2-(トリフルオロメチル)ベンゾイル]-4-ピペリジニル}プロパンアミド



- 10 IR(KBr) : 3289, 2936, 1634, 1489, 1441, 1318, 1175, 1130, 743 cm^{-1}

実施例67

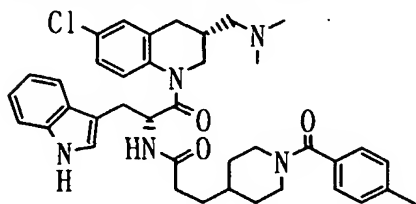
- 3-{1-[3-(アミノスルホニル)-4-クロロベンゾイル]-4-ピペリジニル}-N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]プロパンアミド
- 15



IR(KBr) : 3275, 2971, 2934, 1634, 1487, 1445, 1339, 1167, 1042, 745, 594 cm^{-1}

実施例68

- 5 N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-3-[1-(4-メチルベンゾイル)-4-ピペリジニル]プロパンアミド

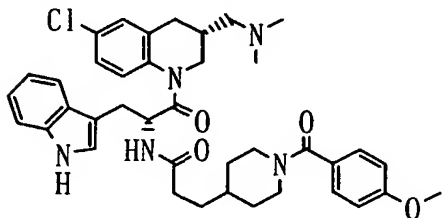


IR(KBr) : 3266, 2934, 1638, 1439, 743 cm^{-1} .

- 10 MASS (FAB), m/z 668.3 $[(M+H)^+]$

実施例69

- N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-3-[1-(4-メトキシベンゾイル)-4-ピペリジニル]プロパンアミド



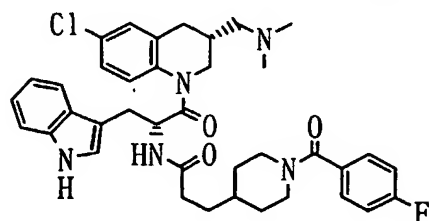
15

IR(KBr) : 3285, 2936, 1638, 1439, 1250, 743 cm^{-1} .

MASS (FAB), m/z 684.2 $[(M+H)^+]$

実施例70

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキシエチル]-3-[1-(4-フルオロベンゾイル)-4-ピペリジニル]プロパンアミド

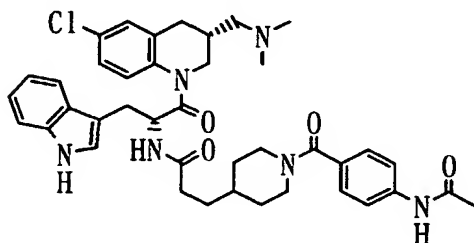


5 IR(KBr) : 3287, 2932, 1636, 1443, 1233, 743cm⁻¹.

MASS (FAB), m/z 672.2 [(M+H)⁺]

実施例71

3-{1-[4-(アセチルアミノ)ベンゾイル]-4-ピペリジニル}-N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキシエチル]プロパンアミド

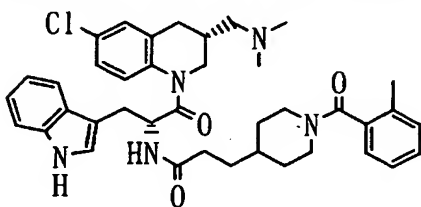


IR(KBr) : 3303, 2934, 1638, 1530, 849, 723cm⁻¹.

MASS (FAB), m/z 711.2 [(M+H)⁺]

実施例72

15 N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキシエチル]-3-[1-(2-メチルベンゾイル)-4-ピペリジニル]プロパンアミド



IR(KBr) : 3291, 2930, 1636, 1441, 743cm⁻¹.

20 MASS (FAB), m/z 668.3 [(M+H)⁺]



実施例73

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキシエチル]-3-[1-(2-フルオロベンゾイル)-4-ピペリジニル]プロパンアミド

5



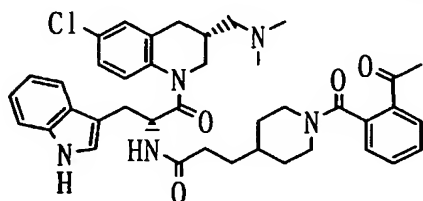
IR(KBr) : 3304, 2934, 1632, 1456, 743cm⁻¹.

MASS (FAB), m/z 672. 2 [(M+H)⁺]

実施例74

3-[1-(2-アセチルベンゾイル)-4-ピペリジニル]-N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキシエチル]プロパンアミド

10

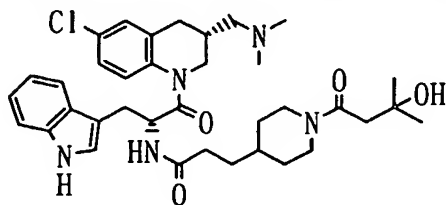


IR(KBr) : 3303, 2932, 1636, 1437, 1260, 743cm⁻¹.

MASS (FAB), m/z 696. 2 [(M+H)⁺]

15 実施例75

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキシエチル]-3-[1-(3-ヒドロキシ-3-メチルブタノイル)-4-ピペリジニル]プロパンアミド

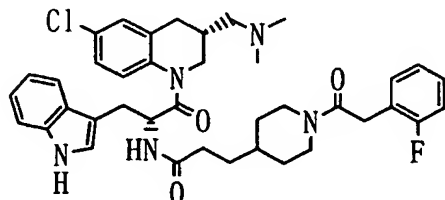


20 IR(KBr) : 3277, 2932, 1640, 1487, 743cm⁻¹.

MASS (FAB), m/z 650. 3 [(M+H)⁺]

実施例76

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキシエチル]-3-[1-[(2-フルオロフェニル)アセチル]-4-ピペリジニル]プロパンアミド



5

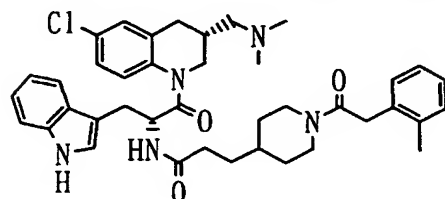
IR(KBr) : 3301, 2932, 1638, 1491, 1233, 745 cm^{-1} .

MASS (FAB), m/z 686. 2 $[(M+H)^+]$

実施例77

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキシエチル]-3-[1-[(2-メチルフェニル)アセチル]-4-ピペリジニル]プロパンアミド

10

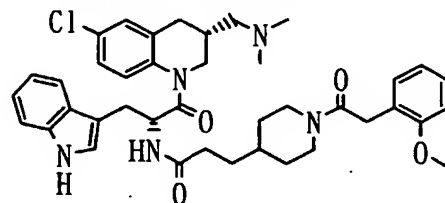


IR(KBr) : 3281, 2930, 1636, 1456, 743 cm^{-1} .

MASS (FAB), m/z 682. 2 $[(M+H)^+]$

15 実施例78

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキシエチル]-3-[1-[(2-メトキシフェニル)アセチル]-4-ピペリジニル]プロパンアミド



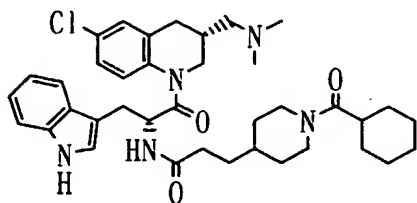
20 IR(KBr) : 3281, 2938, 1638, 1491, 1246, 743 cm^{-1} .

MASS (FAB), m/z 698. 3 $[(M+H)^+]$

実施例79

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-
テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オ
キソエチル]-3-[1-(シクロヘキシルカルボニル)-4-ピペリジニル]プロ

5 パンアミド



3-(4-ピペリジニル)-N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルア
ミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール
-3-イルメチル)-2-オキソエチル]プロパンアミド(180mg)とトリエチルア
10 ミン(40mg)のTHF(6ml)溶液に、シクロヘキサンカルボニルクロリド(58mg)
を0℃で加えた。反応液を0℃で1時間攪拌後、飽和炭酸水素ナトリウム水を加え
、THF/酢酸エチル=1/1で抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、
濃縮した。残さをアルミナカラムクロマトグラフィー(展開溶媒：ヘキサン/酢
酸エチル=1/1～酢酸エチル～酢酸エチル/エタノール=20/1)で精製し、標題化
15 合物(144mg)を非晶状粉末として得た。

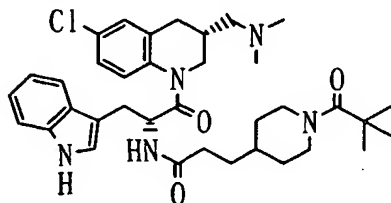
IR(KBr) : 3285, 2932, 1636, 1487, 1447, 741 cm^{-1} .

MASS (APCIMASS), m/z 660 $[(M+H)^+]$.

以下の実施例80～86に記載の化合物は実施例79と同様にして合成した。

実施例80

20 N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒ
ドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-3-[1-
(2,2-ジメチルプロパノイル)-4-ピペリジニル]プロパンアミド

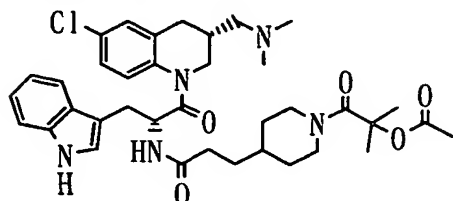


IR(KBr) : 3287, 2932, 1634, 1487, 743 cm^{-1} .

MASS (FAB), m/z 634. 2 $[(M+H)^+]$

実施例81

2-[4-(3- [(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テ
トラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]
5 アミノ-3-オキソプロピル)-1-ピペリジニル]-1, 1-ジメチル-2-オキソエチル
アセテート

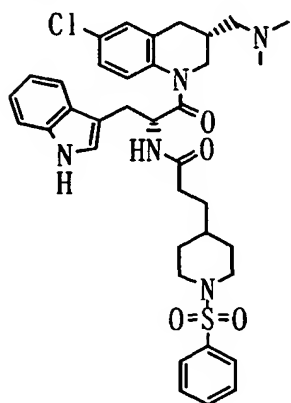


IR(KBr) : 3275, 2934, 1576, 1437, 743 cm^{-1} .

MASS (FAB), m/z 678. 3 $[(M+H)^+]$

10 実施例82

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-
テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オ
キソエチル]-3-[1-(フェニルスルホニル)-4-ピペリジニル]プロパンア
ミド

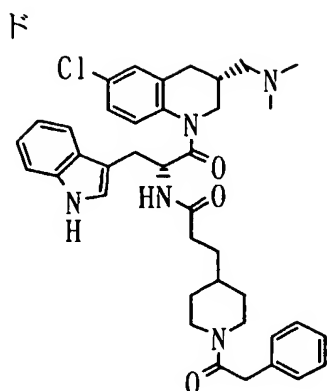


15

IR(KBr) : 2934, 1645, 1489, 1339, 1167, 741, 579 cm^{-1}

実施例83

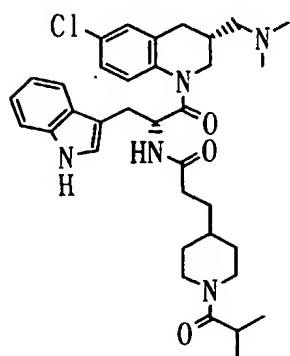
N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-
テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オ
20 キソエチル]-3-[1-(フェニルアセチル)-4-ピペリジニル]プロパンアミ



IR(KBr) : 3272, 2934, 1634, 1487, 1456, 1271, 1233, 741 cm^{-1}

実施例84

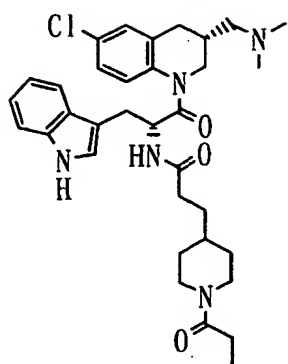
- 5 N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-3-(1-イソブチリル-4-ピペリジニル)プロパンアミド



IR(KBr) : 3282, 2932, 1640, 1487, 743 cm^{-1}

10 実施例85

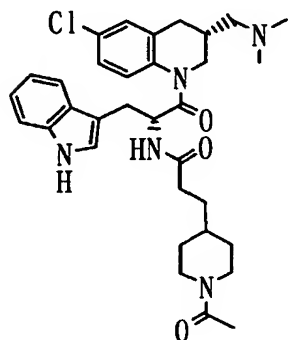
- N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-3-(1-プロピオニル-4-ピペリジニル)プロパンアミド



IR(KBr) : 3279, 2936, 1634, 1487, 1233, 743 cm^{-1}

実施例86

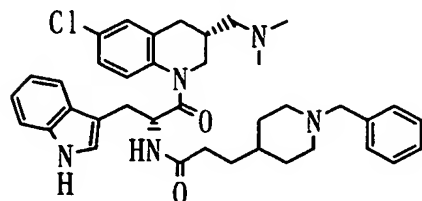
- 3- (1-アセチル-4-ピペリジニル) -N- [(1R)-2- [(3R)-6-クロロ-3-
5 - [(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-
(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキシエチル] プロパンアミド



IR(KBr) : 3268, 2934, 1634, 1487, 1456, 1271, 1235, 743 cm^{-1}

実施例87

- 10 3- (1-ベンジル-4-ピペリジニル) -N- [(1R)-2- [(3R)-6-クロロ-3-
[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1- (1-
インドール-3-イルメチル)-2-オキシエチル] プロパンアミド



- 3- (4-ピペリジニル) -N- [(1R)-2- [(3R)-6-クロロ-3- [(ジメチルア
15 ミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1- (1-インドール
-3-イルメチル)-2-オキシエチル] プロパンアミド (193mg) のエタノール

- (6ml)溶液に、ベンズアルデヒド(39 μ l)を室温に加え、15分間攪拌した。この反応混合液にトリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム(82mg)を室温に加えた。反応液を室温で12時間攪拌後、溶媒を留去した。残さに飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、THF/酢酸エチル=1/1で抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、濃縮した。残さをアルミナカラムクロマトグラフィー(展開溶媒：ヘキサン/酢酸エチル=1/1～酢酸エチル)で精製し、標題化合物(108mg)を非晶状粉末として得た。

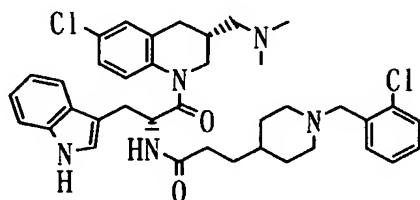
IR(KBr) : 3299, 2934, 1487, 741 cm^{-1} .

MASS (APCIMASS), m/z 640 [(M+H)⁺].

- 10 以下の実施例88～95に記載の化合物は実施例87と同様にして合成した。

実施例88

3-[1-(2-クロロベンジル)-4-ピペリジニル]-N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]プロパンアミド

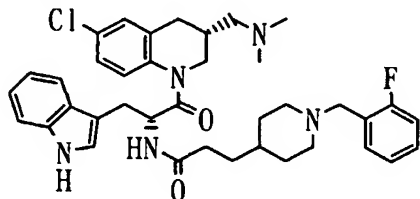


IR(KBr) : 3289, 2932, 1636, 1487, 743 cm^{-1} .

MASS (APCIMASS), m/z 674 [(M+H)⁺].

実施例89

- 20 N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-3-[1-(2-フルオロベンジル)-4-ピペリジニル]プロパンアミド

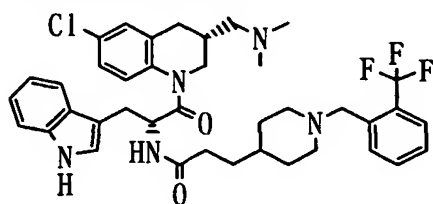


IR(KBr) : 3302, 2924, 1636, 1487, 758, 743 cm^{-1} .

MASS (APCIMASS), m/z 658 $[(M+H)^+]$.

実施例90

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-
5 テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オ
キソエチル]-3-[1-[2-(トリフルオロメチル)ベンジル]-4-ピペリジニ
ル]プロパンアミド

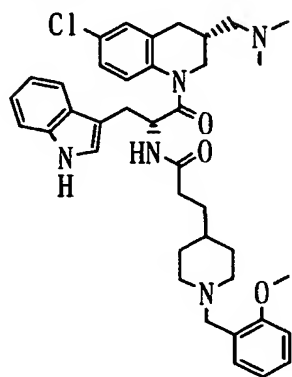


IR(KBr) : 3301, 2926, 1634, 1487, 1314, 1121, 772, 743 cm^{-1} .

10 MASS (APCIMASS), m/z 708 $[(M+H)^+]$.

実施例91

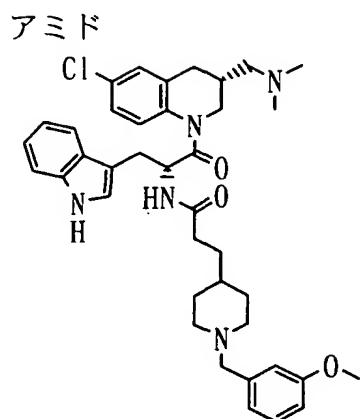
N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-
テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オ
キソエチル]-3-[1-(2-メトキシベンジル)-4-ピペリジニル]プロパン
15 アミド



IR(KBr) : 3293, 2934, 1632, 1489, 1240, 1100, 741 cm^{-1}

実施例92

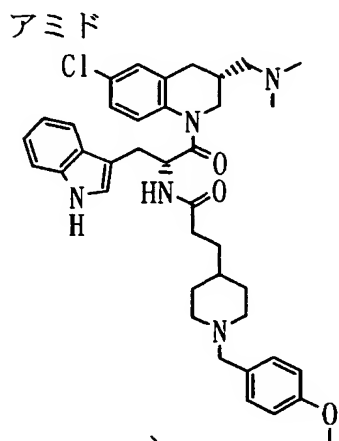
N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-
20 テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オ
キソエチル]-3-[1-(3-メトキシベンジル)-4-ピペリジニル]プロパン



IR(KBr) : 3301, 2922, 2768, 1632, 1487, 1456, 1265, 743 cm^{-1}

実施例93

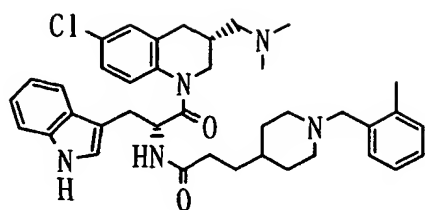
- 5 N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-3-[1-(4-メトキシベンジル)-4-ピペリジニル]プロパン



- 10 IR(KBr) : 3289, 2926, 2768, 1634, 1512, 1487, 1456, 1246, 1179, 1101, 1038, 822, 741 cm^{-1}

実施例94

- N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-3-[1-(2-メチルベンジル)-4-ピペリジニル]プロパンアミド
- 15

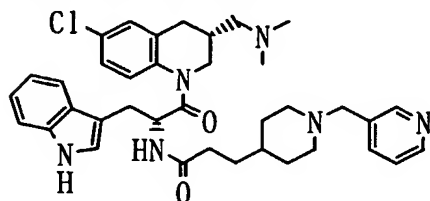


IR(KBr) : 3291, 2922, 1632, 1487, 743 cm^{-1} .

MASS (FAB), m/z 654.3 [(M+H) $^{+}$]

実施例95

- 5 N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-3-[1-(3-ピリジニルメチル)-4-ピペリジニル]プロパンアミド



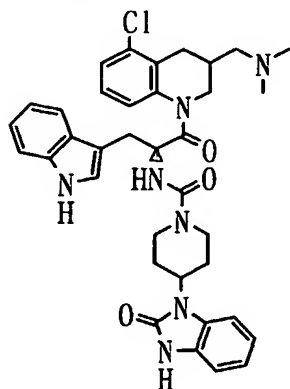
IR(KBr) : 3270, 2932, 1638, 1487, 743 cm^{-1} .

- 10 MASS (FAB), m/z 641.2 [(M+H) $^{+}$]

以下の実施例96~102に記載の化合物は実施例21と同様にして合成した。

実施例96

- 15 N-[(1S)-2-[(3R, S)-5-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-4-(2-オキソ-2,3-ジヒドロ-1H-ベンズイミダゾール-1-イル)-1-ピペリジンカルボキサミド

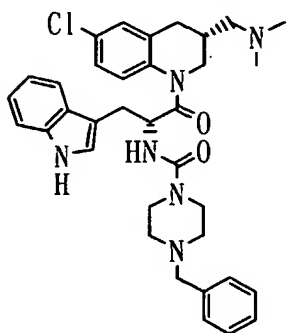


IR(KBr) : 3248, 2938, 1696, 1460, 1373, 741 cm^{-1} .

MASS (FAB), m/z 654. 2 $[(M+H)^+]$

実施例97

- 4-ベンジル-N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-
1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オ
5 キソエチル]-1-ピペラジンカルボキサミド

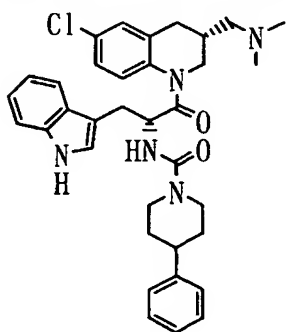


IR(KBr) : 3268, 2938, 1632, 1487, 1233, 741 cm^{-1} .

MASS (FAB), m/z 613. 3 $[(M+H)^+]$

実施例98

- 10 N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒ
ドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキシエチル]-4-フ
フェニル-1-ピペリジンカルボキサミド

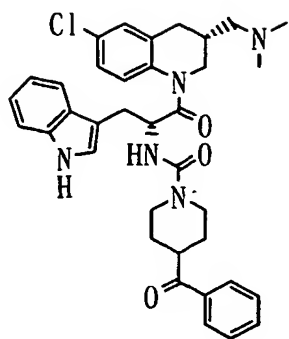


IR(KBr) : 2934, 1630, 1487, 1229, 743 cm^{-1} .

- 15 MASS (FAB), m/z 598. 2 $[(M+H)^+]$

実施例99

- 4-ベンゾイル-N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-
1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オ
キシエチル]-1-ピペリジンカルボキサミド

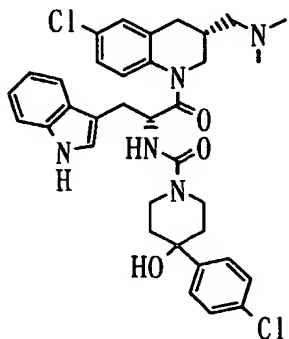


IR(KBr) : 3254, 2946, 1636, 1487, 1209, 743 cm^{-1} .

MASS (FAB), m/z 626. 3 $[(M+H)^+]$

実施例100

- 5 N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキシエチル]-4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシ-1-ピペリジンカルボキサミド

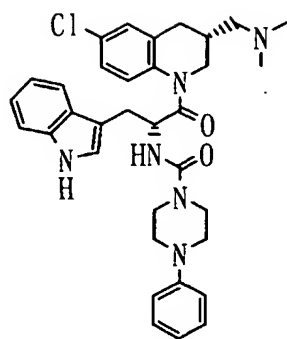


IR(KBr) : 3303, 2942, 1624, 1487, 743 cm^{-1} .

- 10 MASS (FAB), m/z 648. 2 $[(M+H)^+]$

実施例101

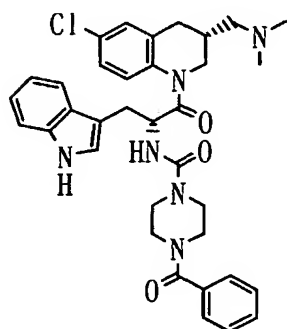
- N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキシエチル]-4-フェニル-1-ピペラジンカルボキサミド



IR(KBr) : 3279, 2820, 1634, 1489, 1231, 743 cm^{-1}

実施例102

4-ベンゾイル-N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-1-ピペラジンカルボキサミド

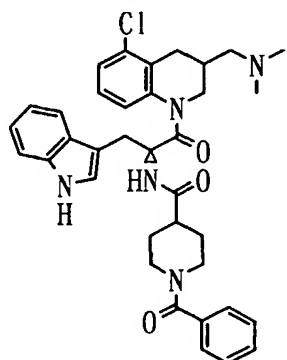


IR(KBr) : 3274, 2971, 2934, 1634, 1487, 1435, 1256, 1009, 743, 710 cm^{-1}

以下の実施例103~104に記載の化合物は実施例1と同様にして合成した。

10 実施例103

1-ベンゾイル-N-[(1S)-2-[(3R, S) - 5-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-4-ピペリジンカルボキサミド

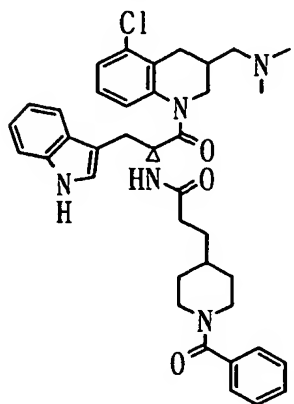


IR(KBr) : 3299, 2944, 1636, 1458, 743 cm^{-1} .

MASS (FAB), m/z 626. 2 $[(M+H)^+]$

実施例104

3-(1-ベンゾイル-4-ピペリジニル)-N-[(1S)-2-[(3R, S)-5-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]プロパンアミド

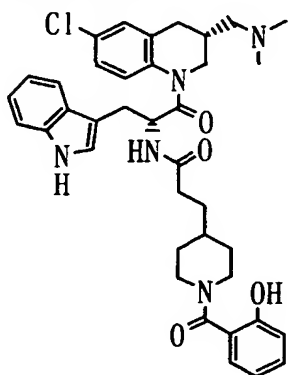


IR(KBr) : 3272, 2928, 1636, 1458, 1281, 741 cm^{-1} .

MASS (FAB), m/z 654. 3 $[(M+H)^+]$

10 実施例105

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-3-[1-(2-ヒドロキシベンゾイル)-4-ピペリジニル]プロパンアミド



15

アセチルサリチル酸 (137mg) のアセトニトリル溶液 (15ml) にHOBt (142mg)、N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-

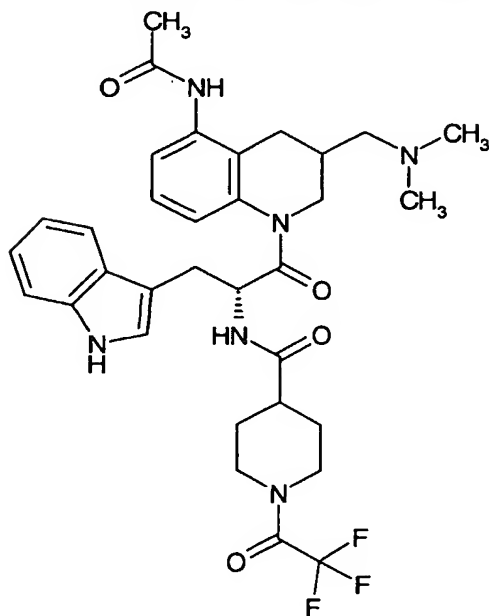
-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-
 オキシエチル]-3-(4-ピペリジニル)プロパンアミド (400 mg) およびWSC
 (177mg) を加えた。反応液を室温で16時間攪拌後、水を加えて酢酸エチルで抽
 出した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液および飽和食塩水で洗浄し、
 5 乾燥後、濃縮した。残さのメタノール (2ml) および酢酸エチル (2ml) の混合
 溶液に10%炭酸カリウム水溶液 (2ml) を加え48時間攪拌した。反応液に水を加
 え酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、濃縮した。
 残さをアルミナカラムクロマトグラフィー (展開溶媒: 酢酸エチル/メタノール
 =4/1) で精製し、精製した非晶状粉末をIPEで洗浄し標題化合物 (134mg) を得
 10 た。

IR(KBr) : 3263, 2934, 1632, 1487, 1454, 743 cm^{-1}

以下の実施例106~107に記載の化合物は実施例1と同様にして合成した。

実施例106

N-[(1R)-2-(5-(アセチルアミノ)-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テト
 15 ラヒドロ-1-キノリニル)-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキシエチル]-
 1-(トリフルオロアセチル)-4-ピペラジンカルボキサミド

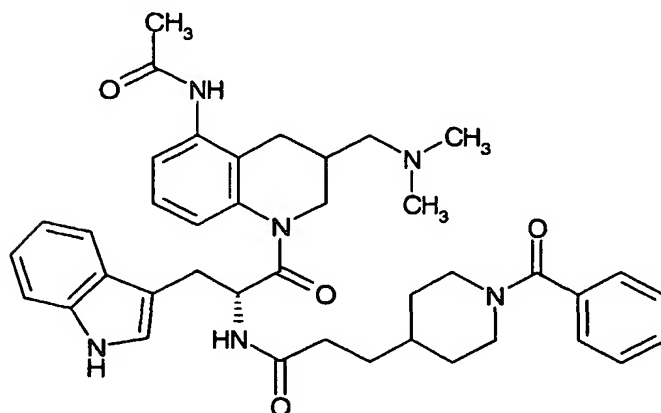


IR(KBr) : 3299, 2934, 1686, 1458, 1204, 1175, 1144, 745 cm^{-1} .

MASS (APC/MASS), m/z 641 $[(M+H)^+]$.

実施例107

N-[(1R)-2-(5-(アセチルアミノ)-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル)-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキシエチル]-3-(1-ベンゾイル-4-ピペリジニル)プロパンアミド



5

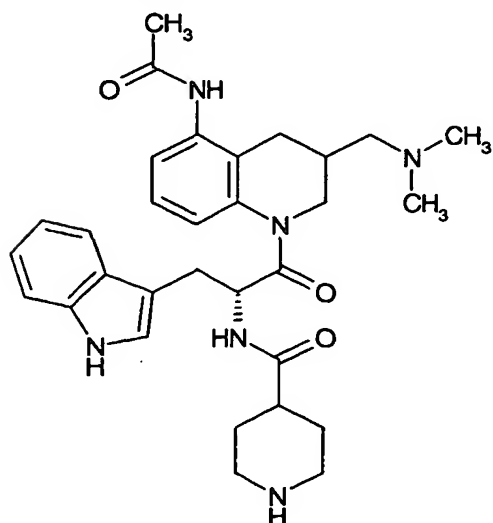
IR(KBr) : 3272, 2930, 1634, 1456, 1283, 741, 710 cm^{-1} .

MASS (APCIMASS), m/z 677 $[(M+H)^+]$.

実施例108

N-[(1R)-2-(5-(アセチルアミノ)-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル)-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキシエチル]-4-ピペラジンカルボキサミド

10



実施例28と同様にして標題化合物を得た。

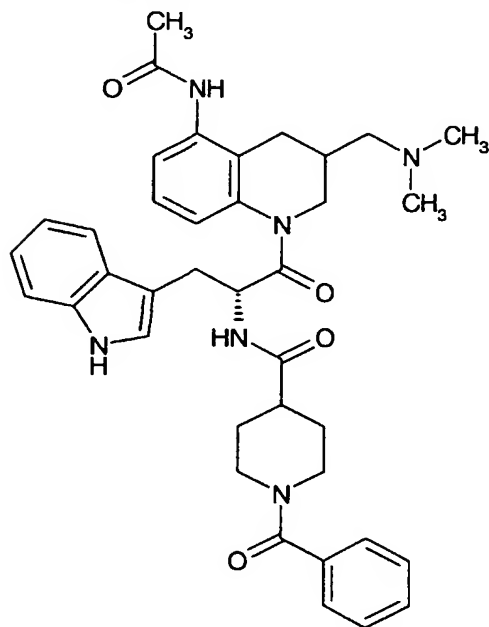
IR(KBr) : 3291, 2934, 1647, 1458, 1202, 1177, 745, 613 cm^{-1} .

MASS (APCIMASS), m/z 545 $[(M+H)^+]$.

15

実施例109

N-[(1R)-2-(5-(アセチルアミノ)-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル)-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキシエチル]-1-ベンゾイル-1-ピペリジンカルボキサミド



5

実施例79と同様にして標題化合物を得た。

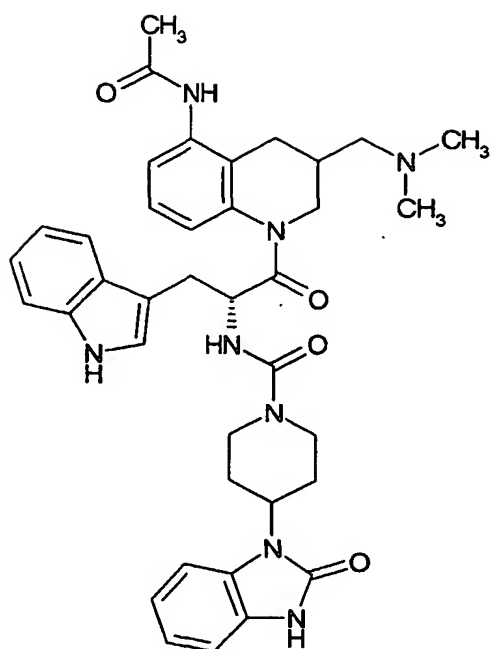
IR(KBr) : 3289, 2944, 1636, 1456, 1283, 789, 743, 710 cm^{-1} .

MASS (APCIMASS), m/z 649 $[(M+H)^+]$.

以下の実施例110～111に記載の化合物は実施例21と同様にして合成した。

10 実施例110

N-[(1R)-2-(5-(アセチルアミノ)-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル)-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキシエチル]-4-(2-オキシ-2,3-ジヒドロ-1H-ベンズイミダゾール-1-イル)-1-ピペリジンカルボキサミド

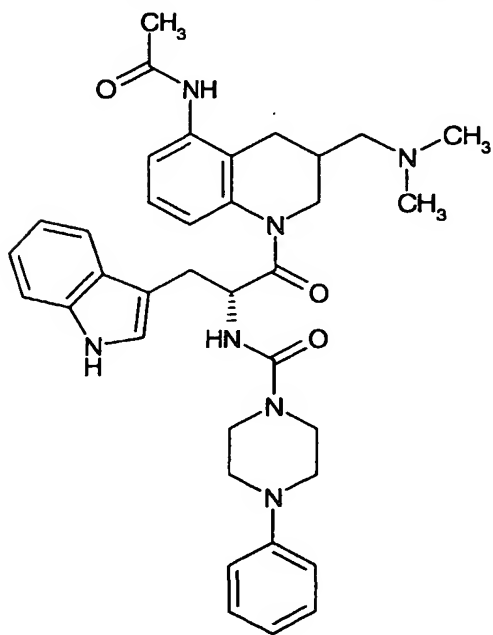


IR(KBr) : 3300, 2944, 14634, 1456, 1233, 995, 743, 694 cm^{-1} .

MASS (APCIMASS), m/z 622 $[(M+H)^+]$.

実施例111

- 5 N-[(1R)-2-(5-(アセチルアミノ)-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル)-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-4-フェニル-1-ピペラジンカルボキサミド



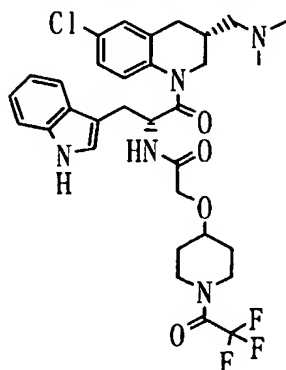
IR(KBr) : 3260, 2940, 1694, 1372, 1246, 741 cm^{-1} .

MASS (APCIMASS), m/z 677 $[(M+H)^+]$.

以下の実施例 112～150 に記載の化合物は実施例 1 と同様にして合成した。

実施例 112

N-[(1R)-2-((3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル)-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキシエチル]-2-[[1-(トリフルオロアセチル)-4-ピペリジニル]オキシ]アセタアミド

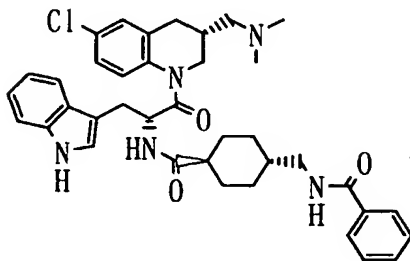


IR(KBr) : 3310, 2941, 1680, 1180, 1140, 1103, 745 cm^{-1} .

MASS (FAB), m/z 654 $[(M+H)^+]$.

10 実施例 113

N-[[4-[[[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキシエチル]アミノ]カルボニル]シクロヘキシル]メチル]ベンズアミド



15

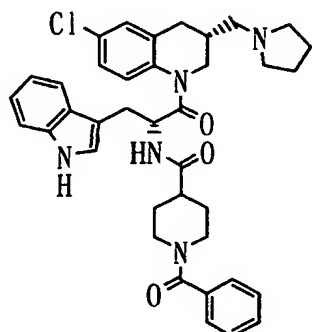
IR(KBr) : 3304, 2928, 1640, 1487, 743. cm^{-1} .

MASS (FAB), m/z 654 $[(M+H)^+]$.

実施例 114

1-ベンゾイル-N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-(1-ピロリジニルメチル)-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1H-インドール-3-イルメチル)-2-オ

キソエチル]-4-ピペリジンカルボキシアミド

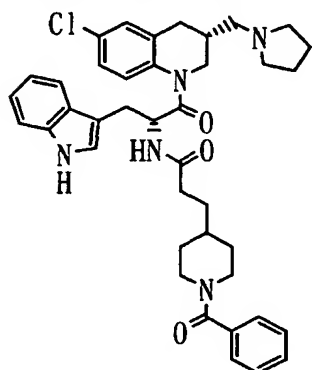


IR(KBr) : 3291, 2926, 1628, 1437, 741 cm^{-1} .

MASS (FAB), m/z 652. 2 $[(M+H)^+]$

5 実施例 115

3-(1-ベンゾイル-4-ピペリジニル)-N-[(1R)-2-((3R)-6-クロロ-3-(1-ピロリジニルメチル)-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル)-1-(1H-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]プロパンアミド



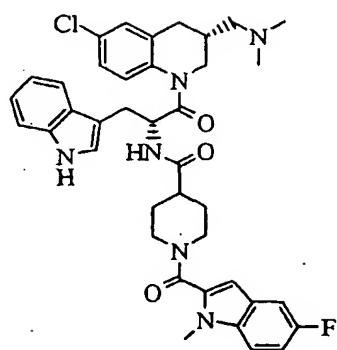
10 IR(KBr) : 3293, 2926, 1632, 1445, 741 cm^{-1} .

MASS (FAB), m/z 692. 9 $[(M+H)^+]$

実施例116

N-[(1R)-2-((3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-3,4-ジヒドロ-1(2H)-キノリニル)-1-(1H-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-1-

15 [(5-フルオロ-1-メチル-1H-インドール-2-イル)カルボニル]-4-ピペリジンカルボキサミド



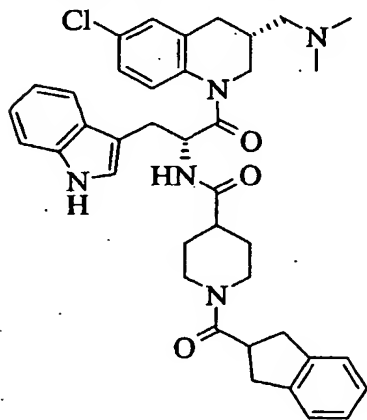
IR(KBr) : 3304, 2942, 1628, 1192, 743 cm^{-1} .

MASS (FAB), m/z [(M+H)⁺]

以下の実施例 117~123 に記載の化合物は実施例 8 と同様にして合成した。

5 実施例117

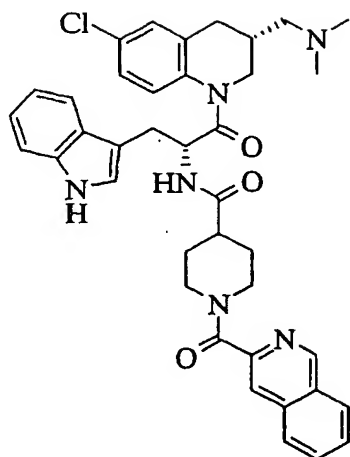
N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1H-インドール-3-イルメチル)-2-オキシエチル]-1-(2,3-ジヒドロ-1-インデン-2-イルカルボニル)-4-ピペリジンカルボキサミド



10 IR(KBr) : 2923, 1629, 1487, 1204, 742. cm^{-1} .

実施例118

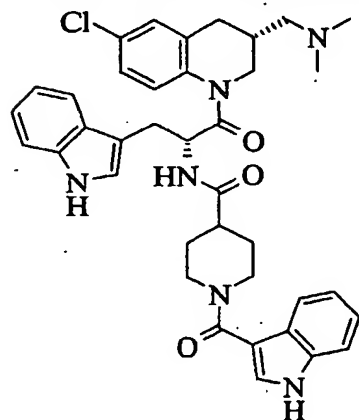
N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1H-インドール-3-イルメチル)-2-オキシエチル]-1-(3-イソキノリニルカルボニル)-4-ピペリジンカルボキサミド



IR(KBr) : 2923, 1624, 1488, 1092, 952, 743. cm^{-1} .

実施例119

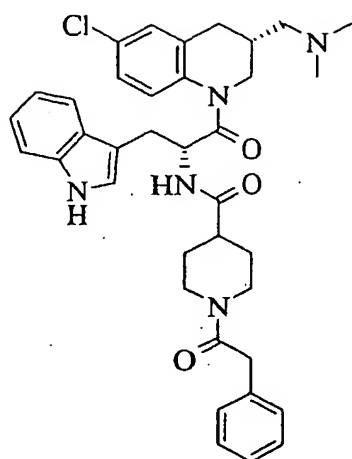
- 5 N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1H-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-1-(1-インドール-3-イルカルボニル)-4-ピペリジンカルボキサミド



IR(KBr) : 3279, 1631, 1597, 1434, 1193, 1098, 745. cm^{-1} .

実施例120

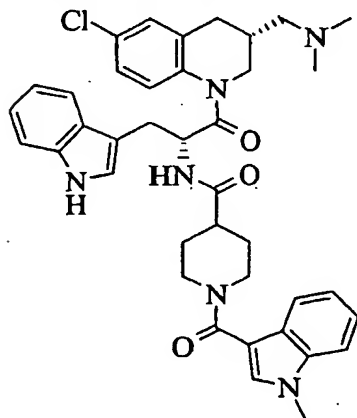
- 10 N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1H-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-1-(フェニルアセチル)-4-ピペリジンカルボキサミド



IR(KBr) : 3274, 2932, 1634, 1488, 1099, 741. cm^{-1} .

実施例121

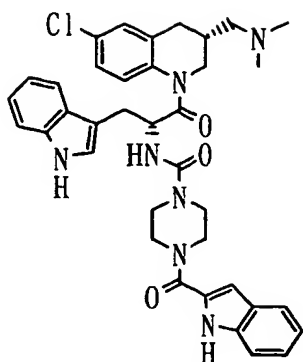
- 5 N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1H-インドール-3-イルメチル)-2-オキシエチル]-1-[(1-メチル-1-インドール-3-イル)カルボニル]-4-ピペリジンカルボキサミド



IR(KBr) : 3294, 2933, 1636, 1488, 1231, 1097, 744. cm^{-1} .

実施例 122

- 10 N-[(1R)-2-((3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル)-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキシエチル]-4-[(1-インドール-2-イル)カルボニル]-1-ピペラジンカルボキサミド

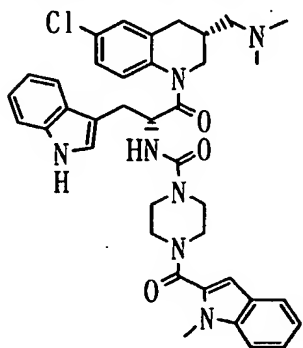


IR(KBr) : 3283, 2938, 1628, 1250, 747 cm^{-1} .

MASS (FAB), m/z 666. 4 $[(M+H)^+]$

実施例 123

- 5 N-[(1R)-2-((3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル)-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキシエチル]-4-[(1-メチル-1-インドール-2-イル)カルボニル]-1-ピペラジンカルボキサミド

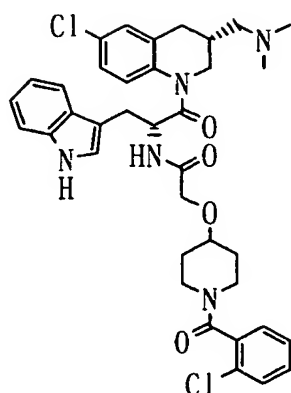


IR(KBr) : 3293, 2938, 1628, 1227, 1007, 741 cm^{-1} .

- 10 MASS (FAB), m/z 680. 4 $[(M+H)^+]$

実施例 124

- 2-[[1-(2-クロロベンゾイル)-4-ピペリジニル]オキシ}-N-[(1R)-2-((3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル)-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキシエチル]アセタミド



N-[(1R)-2-((3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒ
ドロ-1-キノリニル)-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキシエチル]-2-(4-
5 ピペリジニルオキシ)アセタמיד (300mg) のアセトニトリル(10ml)溶液に、p
ークロロ安息香酸(100mg)、WSC(120 mg)、HOBt(100mg)を加え、室温で16時間攪
拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出し
た。酢酸エチル層を、飽和食塩水で洗浄し、乾燥後濃縮した。残さをアルミナ
カラムクロマトグラフィー(展開溶媒; 酢酸エチル/ヘキサン=1/1~酢酸エチル
/メタノール=20/1)で精製し、標題化合物(210mg)を非晶状粉末として得た。

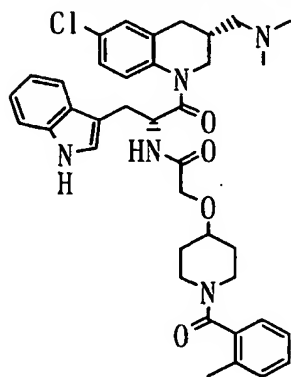
10 IR(KBr) : 3291, 2940, 1653, 1001, 743 cm^{-1} .

MASS (FAB), m/z 690. 2 [(M+H) $^{+}$]

以下の実施例125~128に記載の化合物は実施例124と同様にして合成した。

実施例 125

N-[(1R)-2-((3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒ
15 ドロ-1-キノリニル)-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキシエチル]-2-
[[1-(2-メチルベンゾイル)-4-ピペリジニル]オキシ]アセタמיד

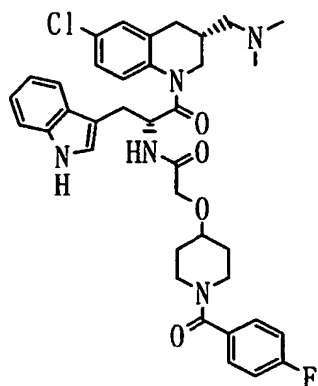


IR(KBr) : 3275, 1638, 1096, 743 cm^{-1} .

MASS (FAB), m/z 670. 3 $[(M+H)^+]$

実施例 126

- 5 N-[(1R)-2-((3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル)-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-2-[[1-(4-フルオロベンゾイル)-4-ピペリジニル]オキシ]アセタミド

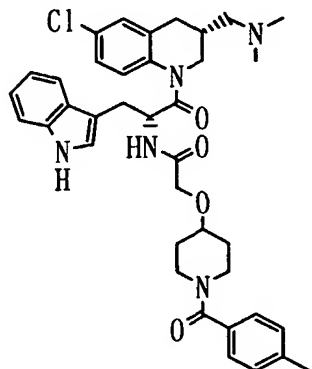


IR(KBr) : 3291, 2942, 1640, 1100, 743 cm^{-1} .

MASS (FAB), m/z 674. 2 $[(M+H)^+]$

実施例 127

- 10 N-[(1R)-2-((3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル)-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-2-[[1-(4-メチルベンゾイル)-4-ピペリジニル]オキシ]アセタミド



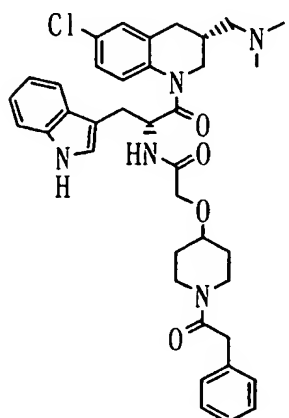
IR(KBr) : 3289, 2928, 1638, 1437, 1100, 743 cm^{-1} .

- 15 MASS (FAB), m/z 670. 2 $[(M+H)^+]$

実施例 128

N-[(1R)-2-((3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル)-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-2-[[1-(

フェニルアセチル)-4-ピペリジニル]オキシ]アセタミド



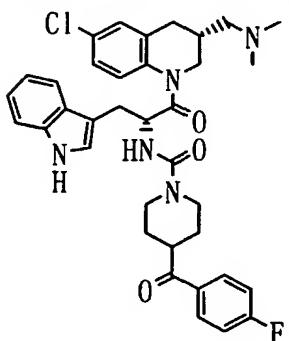
IR(KBr) : 3291, 2942, 1638, 1437, 1101, 743 cm^{-1} .

MASS (FAB), m/z 670. 2 $[(M+H)^+]$

5 以下の実施例129～150に記載の化合物は実施例21と同様にして合成した。

実施例 129

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-
テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オ
キソエチル]-4-(4-フルオロベンゾイル)-1-ピペリジンカルボキサミド



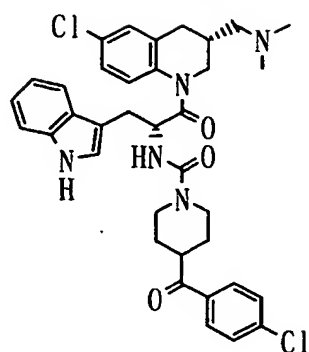
10

IR(KBr) : 3275, 2944, 1636, 1487, 1231, 968, 743. cm^{-1} .

MASS (FAB), m/z 644 $[(M+H)^+]$.

実施例 130

4-(4-クロロベンゾイル)-N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチ
15 ルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インド
ール-3-イルメチル)-2-オキシエチル]-1-ピペリジンカルボキサミド

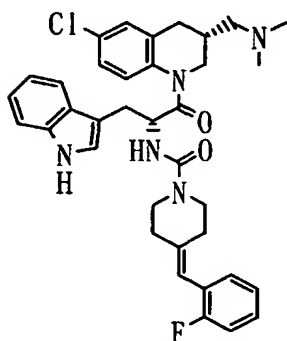


IR(KBr) : 3270, 2944, 1636, 1287, 1092, 968, 741. cm^{-1} .

MASS (FAB), m/z 660 $[(M+H)^+]$.

実施例 131

- 5 N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-4-(2-フルオロベンジリデン)-1-ピペリジンカルボキサミド

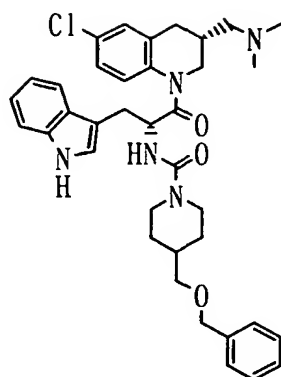


- 10 IR(KBr) : 3274, 2940, 1485, 1229, 756, 743. cm^{-1} .

MASS (FAB), m/z 628 $[(M+H)^+]$.

実施例 132

- 4-[(ベンジルオキシ)メチル]-N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-1-ピペリジンカルボキサミド
- 15

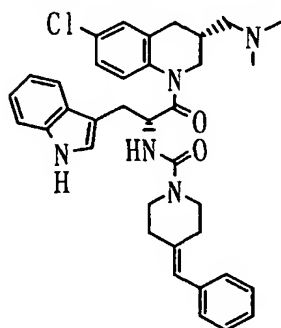


IR(KBr) : 3274, 2938, 1632, 1487, 1100, 741. cm^{-1} .

MASS (FAB), m/z 642 $[(M+H)^+]$.

実施例 133

- 5 4-ベンジリデン-N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-1-ピペリジンカルボキサミド

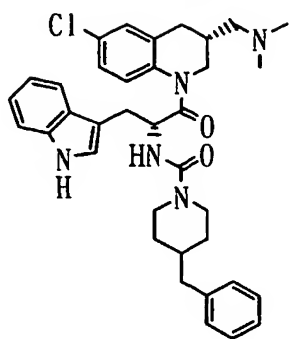


IR(KBr) : 3274, 2940, 1632, 1487, 1229, 741. cm^{-1} .

- 10 MASS (FAB), m/z 610 $[(M+H)^+]$.

実施例 134

- 4-ベンジル-N-[(1R)-2-((3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル)-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-1-ピペリジンカルボキシアミド

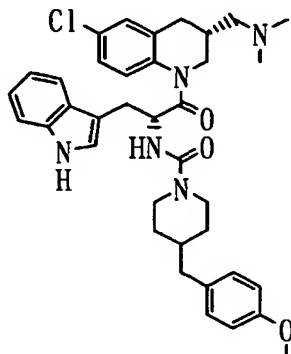


IR(KBr) : 3268, 2928, 1628, 1485, 1233, 741 cm^{-1} .

MASS (FAB), m/z 612. 3 $[(M+H)^+]$

実施例 135

- 5 N-[(1R)-2-((3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル)-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-4-(4-メトキシベンジル)-1-ピペリジンカルボキサミド

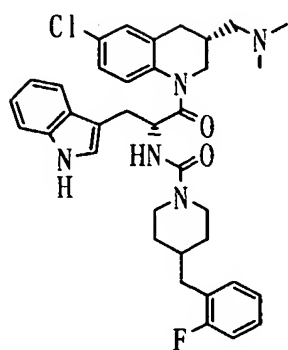


IR(KBr) : 3256, 2913, 1624, 1508, 1244, 743 cm^{-1} .

- 10 MASS (FAB), m/z 642. 2 $[(M+H)^+]$

実施例 136

- N-[(1R)-2-((3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル)-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-4-(2-フルオロベンジル)-1-ピペリジンカルボキサミド

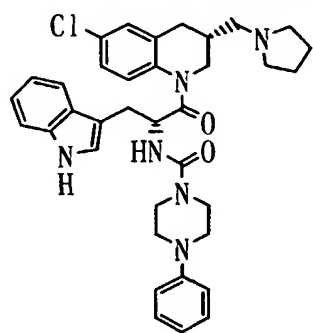


IR(KBr) : 1638, 1491, 1229, 741 cm^{-1} .

MASS (FAB), m/z 630.3 $[(M+H)^+]$

实施例 137

- 5 N-[(1R)-2-((3R)-6-クロロ-3-(1-ピロリジニルメチル)-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル)-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキシエチル]-4-フェニル 1-1-ピペラジンカルボキシアミド

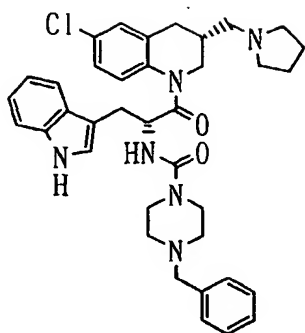


IR(KBr) : 3268, 2911, 1630, 1485, 1231, 743cm⁻¹.

- 10 MASS (FAB), m/z 625.2 [(M+H)⁺]

实施例 138

- 4-ベンジル-N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-(1-ピロリジニルメチル)-1,2,3,4-
テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチ
ル]-1-ピペラジンカルボキシアミド

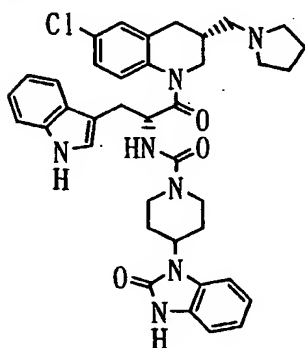


IR(KBr) : 3285, 2928, 2801, 1630, 1485, 999, 741 cm^{-1} .

MASS (FAB), m/z 639.2 $[(M+H)^+]$

実施例 139

- 5 N-[(1R)-2-((3R)-6-クロロ-3-(1-ピロリジニルメチル)-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル)-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキシエチル]-4-(2-オキソ-2,3-ジヒドロ-1H-ベンズイミダゾール-1-イル)-1-ピペリジンカルボキサミド

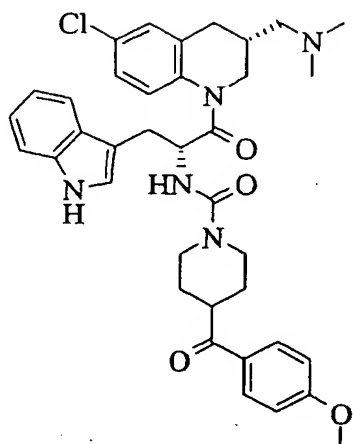


- 10 IR(KBr) : 3247, 2930, 1692, 1483, 739 cm^{-1} .

MASS (FAB), m/z 680.2 $[(M+H)^+]$

実施例 140

- N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1H-インドール-3-イルメチル)-2-オキシエチル]-4-(4-
15 メトキシベンゾイル)-1-ピペリジンカルボキサミド

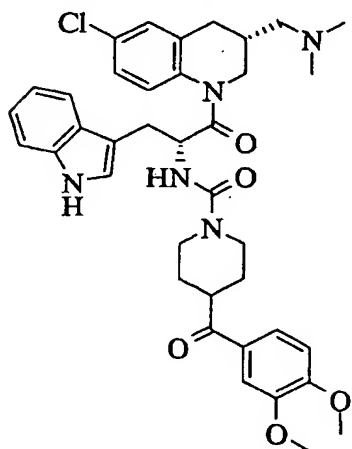


IR(KBr) : 3316, 2942, 1634, 1258, 968, 743 cm^{-1} .

MASS (FAB), m/z 656.3 [(M+H) $^+$]

実施例 141

- 5 N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1H-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-4-(3,4-ジメトキシベンゾイル)-1-ピペリジンカルボキサミド

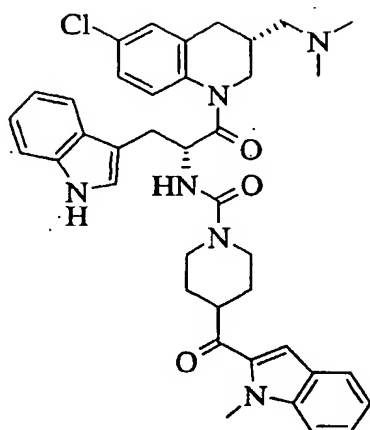


IR(KBr) : 3310, 2938, 1632, 1514, 1265, 1161, 1022, 743 cm^{-1} .

- 10 MASS (FAB), m/z 686.3 [(M+H) $^+$]

実施例 142

- N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1H-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-4-[(1-メチル-1-インドール-2-イル)カルボニル]-1-ピペリジンカルボキサミド

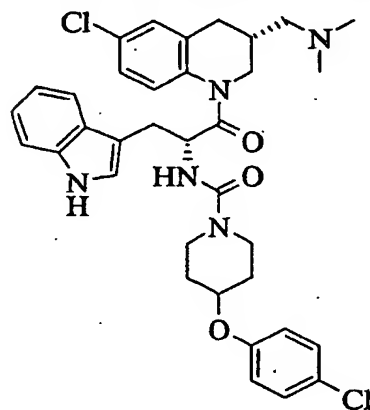


IR(KBr) : 3293, 2944, 1632, 1485, 1184, 968, 741 cm^{-1} .

MASS (FAB), m/z 679.3 $[(M+H)^+]$

実施例143

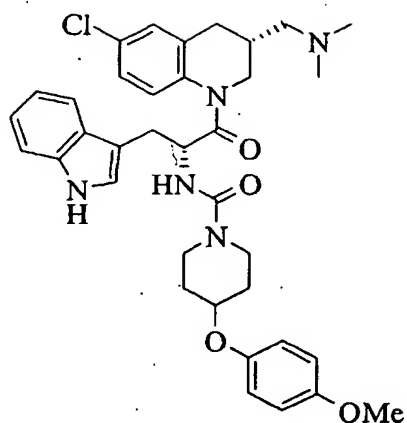
- 5 N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1H-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-4-(4-クロロフェノキシ)-1-ピペリジンカルボキサミド



IR(KBr) : 3274, 2942, 1632, 1487, 1235, 826, 743. cm^{-1} .

10 実施例144

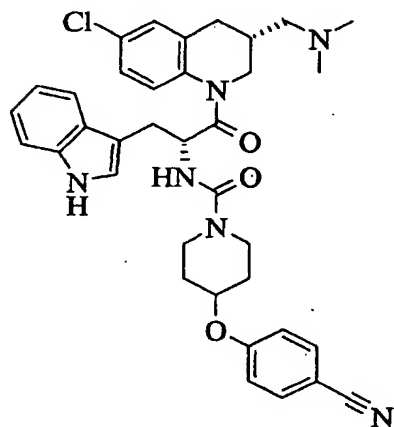
- N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1H-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-4-(4-メトキシフェノキシ)-1-ピペリジンカルボキサミド



IR(KBr) : 3274, 2944, 1632, 1505, 1227, 1038, 824, 745. cm^{-1} .

実施例 145-1

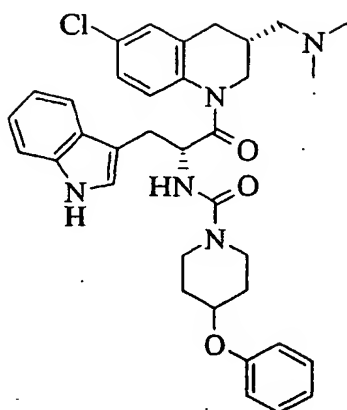
- 5 N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1H-インドール-3-イルメチル)-2-オキシエチル]-4-(4-シアノフェノキシ)-1-ピペリジンカルボキサミド



IR(KBr) : 3306, 2944, 2222, 1634, 1505, 1254, 1034, 835, 743. cm^{-1} .

実施例 145-2

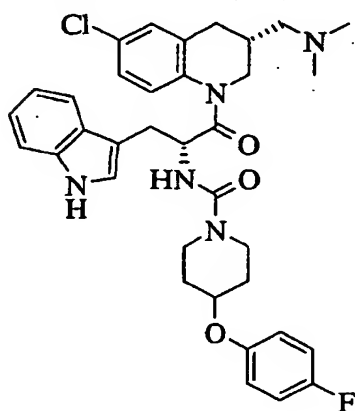
- 10 N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1H-インドール-3-イルメチル)-2-オキシエチル]-4-フェノキシ-1-ピペリジンカルボキサミド



IR(KBr) : 3275, 2942, 1632, 1487, 1229, 1042, 743, 693. cm^{-1} .

実施例146

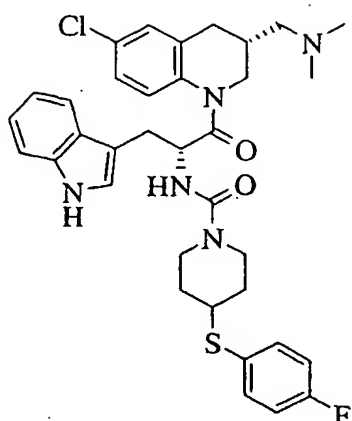
- 5 N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1H-インドール-3-イルメチル)-2-オキシエチル]-4-(4-フルオロフェノキシ)-1-ピペリジンカルボキサミド



IR(KBr) : 3295, 2942, 1632, 1503, 1206, 828, 762. cm^{-1} .

実施例 147

- 10 N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1H-インドール-3-イルメチル)-2-オキシエチル]-4-[(4-フルオロフェニル)チオ]-1-ピペリジンカルボキサミド

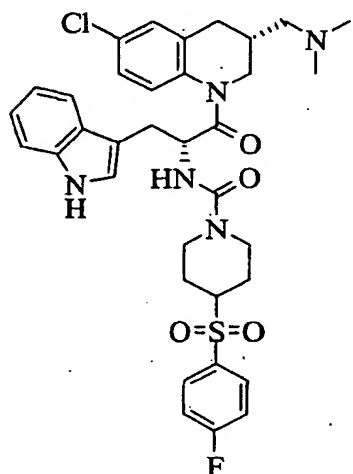


IR(KBr) : 3277, 2971, 1632, 1487, 1233, 833, 743 cm^{-1} .

MASS (FAB), m/z 648.2 [(M+H) $^{+}$]

実施例148

- 5 N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1H-インドール-3-イルメチル)-2-オキシエチル]-4-[(4-フルオロフェニル)スルホニル]-1-ピペリジンカルボキサミド

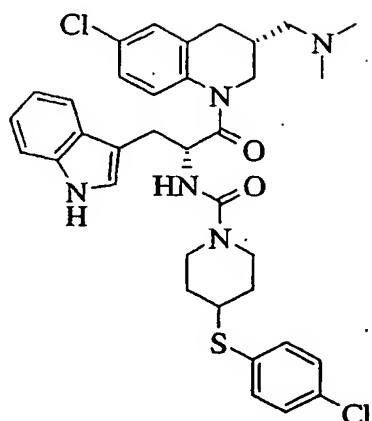


IR(KBr) : 3293, 2936, 1630, 1489, 1230, 1144, 839, 743 cm^{-1} .

- 10 MASS (FAB), m/z 680.2 [(M+H) $^{+}$]

実施例 149

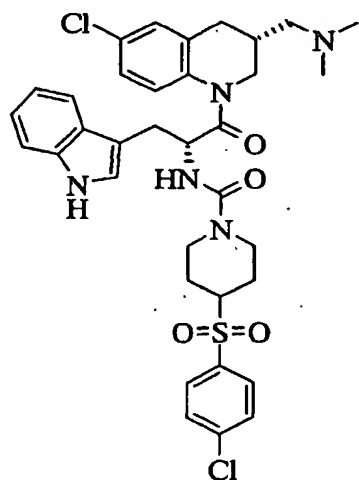
- N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1H-インドール-3-イルメチル)-2-オキシエチル]-4-[(4-クロロフェニル)チオ]-1-ピペリジンカルボキサミド



IR(KBr) : 3291, 2942, 1632, 1487, 1096, 1011, 822, 743. cm^{-1} .

実施例150

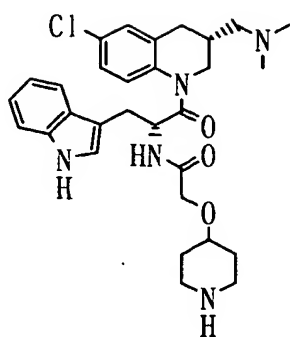
- 5 N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1H-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-4-[(4-クロロフェニル)スルホニル]-1-ピペリジンカルボキサミド



IR(KBr) : 3306, 2938, 1636, 1487, 1148, 1090, 752. cm^{-1} .

実施例 151

- 10 N-[(1R)-2-((3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル)-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-2-(4-ピペリジニルオキシ)アセタミド



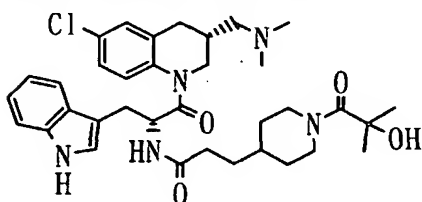
実施例 28 と同様にして標題化合物を得た。

IR(KBr) : 3399, 2940, 1642, 1487, 1101, 743 cm^{-1} .

MASS (FAB), m/z 552.3 $[(M+H)^+]$

5 実施例 152

N-[(1R)-2-((3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル)-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-3-[1-(2-ヒドロキシ-2-メチルプロパノイル-4-ピペリジニル)プロパンアミド]



- 10 2-[4-(3- [(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]アミノ-3-オキソプロピル)-1-ピペリジニル]-1,1-ジメチル-2-オキソエチル アセテート (80mg) のエタノール (6ml) 溶液に 5N 水酸化ナトリウム (0.1ml) を加え、室温で 16 時間攪拌した。反応溶液に水を加え、酢酸エチルで抽出し
- 15 た。有機層を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後濃縮した。残さをアルミナクロマトグラフィー (展開溶媒: ヘキサン/酢酸エチル=1/1, 酢酸エチル/メタノール 10/1~5/1, メタノール) で精製し、標題化合物 (50mg) を非晶状粉末として得た。

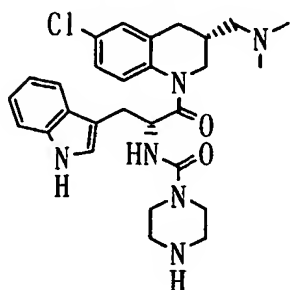
IR(KBr) : 3275, 2934, 1576, 1437, 743 cm^{-1} .

20 MASS (FAB), m/z 636.3 $[(M+H)^+]$

実施例 153

N-[(1R)-2-(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒド

ロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-1-ピペ
ラジンカルボキサミド



1-[2-(R)-アミノ-3-(インドール-3-イル)プロパノイル]-6-クロロ-
5 3-(R)-(N,N-ジメチルアミノ)メチル-1,2,3,4-テトラヒドロキノリン (300mg) およびN-エチルジイソプロピルアミン(0.14ml)のアセトニトリル溶液 (10ml)に、炭酸N,N'-ジスクシンイミジル(200mg)を加えた。室温で30分間攪拌後、反応液に1-トリフルオロアセチルピペラジン(150mg)およびN-エチルジイソプロピルアミン(0.14ml)のアセトニトリル溶液(5ml)を加えた。反応液を室
10 温でさらに48時間攪拌した後、反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を、飽和食塩水で洗浄し、乾燥後濃縮した。残さをアルミナカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;ヘキサン/酢酸エチル=4/1~1/1)で精製し、標題化合物(250mg)を非晶状粉末として得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ : 1.93-2.17(4H, m), 2.13(6H, s), 2.8(4H, br m), 3.0(1H, br m), 3.3(1H, br m), 3.4(4H, br m), 3.5(1H, br m), 5.2(1H, br m), 5.6(2H, br m), 6.8-7.5(8H, br m), 7.9(1H, br s).

MASS (FAB), m/z 523.2 $[(M+H)^+]$

製剤例 1

(1) 実施例 1 で得られた化合物	50.0 mg
20 (2) ラクトース	34.0 mg
(3) トウモロコシ澱粉	10.6 mg
(4) トウモロコシ澱粉 (のり状)	5.0 mg
(5) ステアリン酸マグネシウム	0.4 mg
(6) カルボキシメチルセルロースカルシウム	20.0 mg
25 計	120.0 mg

常法に従い上記(1)～(6)を混合し、錠剤機により打錠し、錠剤を得た。

実験例 1

以下に本発明化合物の薬理作用を具体的に示すが、これらに限定されるものではない。なお、大腸菌を用いての遺伝子操作法は、モレキュラー・クローニング (Molecular Cloning)、1989年度版に記載の方法に従った。

(1) ヒト・ソマトスタチンレセプター蛋白質サブタイプ4 (hSTR4) DNAのクローニング

公知のヒトSTR4 DNAの塩基配列 [Rohrerら、プロシーディング・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンス・ユーエスエー (Proc. Natl. Acad. Sci., USA) 90巻、4196-4200頁、1993年] に基づき、DNAオリゴマー、S4-1およびS4-2を合成した。S4-1の配列は、
5'-GGCTCGAGTCACCATGAGCGCCCCCTCG-3' (配列番号: 1) であり、S4-2の配列は、
5'-GGGCTCGAGCTCCTCAGAAGGTGGTGG-3' (配列番号: 2) である。

鋳型としては、ヒト染色体DNA (クロンテック社、カタログ番号CL6550-1) を用いた。該DNA 0.5 ngに上記DNAオリゴマーをそれぞれ25 pmolずつ加え、Pfu DNAポリメラーゼ (ストラタギーン(株)) 2.5単位を用いてポリメラーゼ連鎖反応を行なった。反応液組成は、Pfu DNAポリメラーゼに添付された指示書に従った。

反応条件は、94℃で1分間、66℃で1分間、75℃で2分間を1サイクルとして、35サイクル繰り返した。反応液を1%アガロースゲルで電気泳動したところ、目的とするサイズ (約1.2 kb) のDNA断片が特異的に増幅されていた。該DNA断片をアガロースゲルから常法にしたがって回収し、Hinc II サイトで開裂したプラスミドpUC118に接続し、コンピテントセルである大腸菌 (Escherichia coli) JM109に形質転換した。該DNA断片を含むプラスミドを有する形質転換体を選抜し、蛍光色素を用いた自動塩基配列解析装置ALF DNAシーケンサー (ファルマシア社製) で挿入DNA断片

の塩基配列を確認したところ、塩基配列から予想されるアミノ酸配列は、前記のRohrerらの報告に記載された配列と完全に一致した。

(2) ヒト・ソマトスタチンレセプター蛋白質サブタイプ4 (hSSTR4)
DNAの発現プラスミドの構築

5 CHO (チャイニーズハムスター卵巣) 細胞での発現ベクターとしては、pAKKO-111を用いた。pAKKO-111は次のようにして構築した。特開平5-076385号公報に記載のpTB1417から制限酵素 (HindIII) および制限酵素 (ClaI) 処理によってSR α プロモーターおよびpolyA付加シグナルを含む1.4 kbのDNA断片を得た。また、pTB
10 348 (Naruo, K. et al. バイオケミカル・アンド・バイオフィジカル・リサーチ・コミュニケーションズ (Biochem. Biophys. Res. Commun.)、128巻、256-264頁(1985)) から制限酵素 (ClaI) および制限酵素 (SalI) 処理によりジヒドロ葉酸還元酵素遺伝子 (dhfr) を含む4.5 kbのDNA断片を得た。これらのDNA断片をT4ポリメラーゼ処理により末端を平滑末端にした後、T4リガーゼにより連結し、pAKKO-111プラスミドを構築した。
15

次に、ヒト・SSTR4 DNA断片を有するプラスミド 5 μ gを制限酵素 (XhoI) で消化した後、1%アガロースゲル電気泳動を行い、ヒト・SSTR4をコードする1.2 kbのDNA断片を回収した。そして、上記の発現ベ
20 クターpAKKO-111 (5.5 kb) 1 μ gを制限酵素 (SalI) で消化し、ヒト・SSTR4 DNA断片を挿入するためのクローニング部位を作製した。該発現ベクター断片と1.2 kbのDNA断片とをT4DNAリガーゼを用いて結合し、反応液を塩化カルシウム法にて大腸菌JM109に導入し、形質転換体の中からヒト・SSTR4 DNA断片がプロモーターに対して順方向に挿
25 入された発現プラスミドpA1-11-hSSTR4を得た。この形質転換体
を大腸菌 (Escherichia coli) JM109/pA-1-11-hSSTR4と表示した。

(3) ヒト・ソマトスタチンレセプター蛋白質サブタイプ4 (hSSTR4)
DNAのCHO (dhfr⁻) 細胞への導入と発現

CHO (dhfr⁻) 細胞 1×10^6 細胞を、直径 8 cm のシャーレを用いて、10% ウシ胎児血清を含む Ham's F12 培地で 24 時間培養し、この細胞に上記で得た ヒト・SSTR4 DNA 発現プラスミド pA-1-11-hSSTR4、10 μ g をリン酸カルシウム法 (Cell Pect Transfection Kit; Pharmacia 社製) で導入した。導入 24 時間後、培地を 10% 透析ウシ胎児血清を含むダルベッコ変法イーグル培地 (DMEM) に換えて、本培地でコロニーを形成する細胞 (すなわち、dhfr⁺細胞) を選択した。さらに、選択された細胞を限界希釈法によって単一細胞からクローニングし、これらの細胞のソマトスタチンレセプター蛋白質発現能を以下の方法で測定した。ヒト・SSTR4 受容体発現細胞株を測定用緩衝液 [50 mM トリス-塩酸、1 mM EDTA、5 mM 塩化マグネシウム、0.1% BSA、0.2 mg/ml バシトラシン、10 μ g/ml ロイペプチン、1 μ g/ml ペプスタチン、200 units/ml アプロチニン (pH 7.5)] で希釈し、細胞数を 200 μ l あたり 2×10^4 個に調製した。200 μ l をチューブに分注し、5 nM [¹²⁵I]-ソマトスタチン-14 (2000 Ci/mmol, アマシャム社製) 2 μ l を添加し、25 °C、60 分間インキュベーションした。また、非特異的結合量 (NSB) を測定するために、ソマトスタチン-14 (10^{-4} M) 2 μ l を加えたチューブもインキュベーションした。洗浄用緩衝液 [50 mM トリス-塩酸、1 mM EDTA、5 mM 塩化マグネシウム (pH 7.5)] (1.5 ml) を添加し、GF/F ガラス繊維ろ紙 (Whatman 社) でろ過、さらに同緩衝液 (1.5 ml) で洗浄した。ろ紙の [¹²⁵I] を γ -カウンターで測定した。かくして、ソマトスタチン結合活性の高い細胞株、hSSTR4-1-2 を選択した。

(4) ラット・ソマトスタチンレセプター蛋白質サブタイプ 4 (rSSTR4) DNA のクローニング

公知のラット SSTR4 DNA の塩基配列 [Bito. H ら、J. Biol. Chem.、269 巻、12722-12730 頁、1994 年] に基づき、DNA オリゴマー、S4-3 および S4-4 を合成した。

S4-3 の配列は、5'-AAGCATGAACACGCCTGCAACTC-3' (配列番号: 3) あり、S4-4 の配列は、5'-GGTTTTTCAGAAA

G T A G T G G T C T T - 3' (配列番号: 4) である。

鑄型としては、Sprague-Dawleyラットから染色体DNAをEasy-DNA
TMKIT (インビトロゲン (Invitrogen) 社製) を用いて調製したものを使用
した。該DNA 0.5 ngに上記DNAオリゴマーをそれぞれ25 pmolずつ加
え、TaKaRa LAPCR KIT (タカラ (TaKaRa) 社製) を用いてポ
リメラーゼ連鎖反応を行なった。

反応条件は、95℃で30秒間、65℃で2分30秒間を1サイクルとして
、30サイクル繰り返した。反応液を1%アガロースゲルで電気泳動したとこ
ろ、目的とするサイズ (約1.2 kb) のDNA断片が特異的に増幅されていた
。該DNA断片をアガロースゲルから常法にしたがって回収し、ORIGIN
ALTA CLONINGKIT (Invitrogen社製) のベクター (pCRTM2.
1 (商品名)) に接続し、コンピテントセルである大腸菌 (Escherichia coli
) JM109に形質転換した。該DNA断片を含むプラスミドを有する形質転
換体を選抜し、蛍光色素を用いた自動塩基配列解析装置ALF DNAシーケ
ンサー (ファルマシア社製) で挿入DNA断片の塩基配列を確認したところ、
塩基配列から予想されるアミノ酸配列は、前記のBito. Hらの報告に記載された
配列と完全に一致した。

(5) ラット・ソマトスタチンレセプター蛋白質サブタイプ4 (rSSTR4)
) DNAの発現プラスミドの構築

CHO細胞での発現ベクターとしては、上記のpAKKO-111を用いた
。

上記で得られたラット・SSTR4 DNA断片を有するプラスミド 5 μg
を制限酵素 (EcoRI) で消化し、T4DNA polymerase処理し
た後、1%アガロースゲル電気泳動を行い、ラット・SSTR4をコードする
1.2 kbのDNA断片を回収した。そして、上記の発現ベクターpAKKO-
111 (5.5 kb) 1 μgを制限酵素 (ClaI) で消化、T4DNA polymerase
、およびAlkaline Phosphatase処理し、ラット・SSTR4 DNA断片を挿
入するためのクローニング部位を作製した。該発現ベクター断片と1.2 kbのD
NA断片とをT4DNAリガーゼを用いて結合し、反応液を塩化カルシウム法

にて大腸菌 JM109 に導入し、形質転換体の中からラット・SSTR4 DNA断片がプロモーターに対して順方向に挿入された発現プラスミド pA1-11-rSSTR4 を得た。この形質転換体は大腸菌 (*Escherichia coli*) JM109/pA-1-11-rSSTR4 と表示した。

- 5 (6) ラット・ソマトスタチンレセプター蛋白質サブタイプ4 (rSSTR4) DNA の CHO (dhfr⁻) 細胞への導入と発現

CHO (dhfr⁻) 細胞 1×10^6 細胞を、直径 8 cm のシャーレを用いて、10% ウシ胎児血清を含む α -MEM 培地 (リボヌクレオシド・デオキシヌクレオシド含有) で 24 時間培養し、この細胞に、上記で得たラット・SSTR4 DNA 発現プラスミド pA-1-11-rSSTR4、10 μ g をリン酸カルシウム法 (Cell Pfect Transfection Kit; Pharmacia) で導入した。導入 24 時間後、培地を 10% 透析ウシ胎児血清を含む α -MEM 培地 (リボヌクレオシド・デオキシヌクレオシド不含) 培地に換えて、本培地でコロニーを形成する細胞 (すなわち、dhfr⁺細胞) を選択した。さらに、選択された細胞
15 を限界希釈法によって単一細胞からクローニングし、これらの細胞のソマトスタチンレセプター蛋白質発現能を上記記載のバインディングアッセイにより測定した。このようにして、ソマトスタチン結合活性の高い細胞株、rSSTR4-20-25 を選択した。

(7) ソマトスタチンレセプター4を含有するCHO細胞膜画分の調製

- 20 ヒトおよびラット・ソマトスタチンレセプター4発現CHO細胞株、hSSTR4-1-2、あるいは rSSTR4-20-25 (1×10^9 個) を 5 mM EDTA を添加したリン酸緩衝生理食塩水 (PBS-EDTA) に浮遊させ遠心した。細胞のペレットに細胞用ホモジネートバッファー (10 mM NaHCO₃、5 mM EDTA、pH 7.5) を 10 ml 加え、ポリトロンホモジナイザーを用いてホモジネートした。400 \times g で 15 分間遠心して得られた上清をさらに 100,000 \times g で 1 時間遠心し、膜画分の沈澱物を得た。この沈澱物を 2 ml のアッセイバッファー [25 mM Tris-HCl、1 mM EDTA (エチレンジアミン四酢酸)、0.1% BSA (ウシ血清アルブミン)、0.25 mM PMSF (フェニルメチルスルホニルフルオリド)、1 μ g/ml ペプスタチン
- 25

、20 $\mu\text{g/ml}$ ロイペプチン、10 $\mu\text{g/ml}$ フォスフォラミドン、pH 7.5] に懸濁し、100,000 $\times g$ で1時間遠心した。沈澱物として回収された膜画分を再び20 mlのアッセイバッファーに懸濁し、分注して、 -80°C で保存し、使用の都度解凍して用いた。

5 実験例 2

(1) ヒト・ソマトスタチンレセプター蛋白質サブタイプ1 (SSTR1) DNAのクローニング

公知のヒト・SSTR1 cDNAの塩基配列〔プロシーディング・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンス・ユーエスエー (Proc. Natl. Acad. Sci., USA), 89巻、251-255頁、1992年〕に基づき、DNAオリゴマーS1-1およびS1-2を合成した。S1-1の配列は、5'-GGTCGACCTCAGCTAGGATGTTCCCCAATG-3' (配列番号: 5) であり、S1-2の配列は、5'-GGTCGACCCGGGCTCAGAGCGTCGTGAT-3' (配列番号: 6) である。鋳型としては、ヒト染色体DNA (クロンテック社、カタログ番号CL6550-1) を用いた。該DNA 0.5 ngに前記のDNAオリゴマーをそれぞれ25 pmol加え、Pfu DNAポリメラーゼ (ストラタジーン(株)) 2.5単位を用いてポリメラーゼ連鎖反応を行った。反応液組成は、該Pfu DNAポリメラーゼに添付された指示書に従った。反応条件は、 94°C で1分間、 63°C で1分間、 75°C で2分間を1サイクルとして、35サイクル繰り返した。反応液を1%アガロースゲルで電気泳動したところ、目的とするサイズ (約1.2 kb) のDNA断片が特異的に増幅されていた。該DNA断片をアガロースゲルから常法に従って回収し、Hinc IIサイトで開裂したpUC118に接続し、コンピテントセルであるエシェリヒア コリ (Escherichia coli) JM109に形質転換した。該DNA断片を含むプラスミドを有する形質転換体を選抜し、蛍光色素を用いた自動塩基配列解析装置ALF DNAシーケンサー (ファルマシア社製造) で挿入DNA断片の塩基配列を確認したところ、塩基配列から予想されるアミノ酸配列は、前記の文献に記載された配列と完全に一致した。

(2) ヒト・ソマトスタチンレセプター蛋白質サブタイプ1 (SSTR1) D

NAの発現プラスミドの構築

CHO (チャイニーズハムスター卵巣) 細胞での発現ベクターとしては、pAKKO-111を用いた。pAKKO-111は次のように構築した。特開平5-076385号公報に記載のpTB1417からHind IIIおよび

5 Cla I処理によってSR α プロモーターおよびpolyA付加シグナルを含む1.4 kbのDNA断片を得た。また、pTB348 [バイオケミカル・アンド・バイオフィジカル・リサーチ・コミュニケーションズ (Biochem. Biophys. Res. Commun.), 128, 256-264頁, 1985年] からCla IおよびSal I処理によりジヒドロ葉酸還元酵素 (DHFR) 遺伝子を含む4.5 kbのDNA断片を得た。これらのDNA断片をT4ポリメラーゼ処理により末端を平滑末端にした後、T4リガーゼにより連結し、pAKKO-111プラスミドを構築した。次に前記(1)で得られたヒト・SSTR1 DNA断片を有するプラスミド5 μ gを制限酵素Sal Iで消化した後、1%アガロースゲル電気泳動を行い、ヒト・SSTR1をコードする1.2 kbのDNA断片を回収した。そして、前記の発現ベクターpAKKO-111 (5.5 kb) 1 μ gをSal Iで消化し、ヒト・SSTR1 DNA断片を挿入するためのクローニング部位を作成した。該発現ベクター断片と1.2 kbのDNA断片をT4 DNAリガーゼを用いて結合し、反応液を塩化カルシウム法にて大腸菌JM109に導入し、形質転換体の中からヒト・SSTR1 DNA断片がプロモーターに対して順方向に挿入された発現プラスミドpA1-11-SSTR1を得た。この形質転換体をエシェリヒア コリJM109/pA-1-11-SSTR1と表示する。

15 20

(3) ヒト・ソマトスタチンレセプター蛋白質サブタイプ1 (SSTR1) DNAのCHO (dhfr⁻) 細胞への導入と発現

25 CHO (dhfr⁻) 細胞1X10⁶細胞を、直径8 cmのシャーレを用いて、10%ウシ胎児血清を含むハムF12培地で24時間培養し、この細胞に前記(2)で得たヒト・SSTR1 cDNA発現プラスミド1 pA-1-11-SSTR1、10 μ gをリン酸カルシウム法 (Cell Pfect Transfection Kit; Pharmacia) で導入した。導入24時間後、培地を10%透析ウシ胎児血

清を含むDMEM培地に換えて、本培地でコロニーを形成する細胞（すなわち、DHFR⁺細胞）を選択した。さらに、選択された細胞を限界希釈法によって単一細胞からクローニングし、ソマトスタチン蛋白質活性を以下の方法で測定した。ヒト・SSTR cDNA発現細胞株を測定用緩衝液〔50 mMのトリ
5 ス塩酸、1 mMのEDTA、5 mMの塩化マグネシウム、0.1%のBSA、0.2 mg/mlのバシトラシン、10 μ g/mlのロイペプチン、1 μ g/mlのペプスタチン、200 units/mlのアプロチニン（pH 7.5）〕で希釈し、細胞数を200 μ l当たり 2×10^4 個に調整した。200 μ lをチューブに分注し、5 nM [125 I]-ソマトスタチン-14（2000
10 Ci/mmol, Amersham）2 μ lを添加し、25℃、60分間インキュベーションした。また、非特異的結合量（NSB）を測定するために、ソマトスタチン-14（ 10^{-4} M）2 μ lを加えたチューブもインキュベーションした。洗浄用緩衝液〔50 mMのトリス塩酸、1 mMのEDTA、5 mMの塩化マグネシウム（pH 7.5）〕（1.5 ml）を添加し、GF/Fガラス繊維ろ
15 紙（Whatman社）でろ過、さらに同緩衝液（1.5 ml）で洗浄した。ろ紙の〔 125 I〕を γ -カウンターで測定した。このようにして、ソマトスタチン結合性の高い細胞株、SSTR 1-8-3を選択した。

（4）ヒト・ソマトスタチンレセプター蛋白質サブタイプ2（SSTR 2）DNAのクローニング

20 公知のヒト・SSTR 2 cDNAの塩基配列〔プロシーディング・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンス・ユーエスエー（Proc. Natl. Acad. Sci., USA）, 89巻、251-255頁、1992年〕に基づき、DNAオリゴマーPT-1およびPT-2を合成した。PT-1の配列は、5'-GGTCGACACCATGGACATGGCGGATGAG-3'（配列番号：7）で
25 あり、PT-2の配列は、5'-GGTCGACAGTTTCAGATACTGGTTTGG-3'（配列番号：8）である。ヒト下垂体cDNA（クロンテック社、カタログ番号7173-1）を鋳型として用いた。該cDNA 1 ngに前記DNAオリゴマーをそれぞれ25 pmol加え、Taq DNAポリメラーゼ（宝酒造（株））2.5単位を用いてポリメラーゼ連鎖反応を行った。反応液

組成は、前記Taq DNAポリメラーゼに添付された指示書に従った。反応条件は、94℃で30秒間、52℃で20秒間、72℃で60秒間を1サイクルとして、30サイクル繰り返した。反応液を1%アガロースゲルで電気泳動したところ、目的とするサイズ（約1.1 kb）のDNA断片が特異的に増幅されていた。該DNA断片をアガロースゲルから常法に従って回収し、Hinc IIサイトで開裂したpUC118に接続し、コンピテントセルであるエシェリヒア コリ（*Escherichia coli*）JM109に形質転換した。該DNA断片を含むプラスミドを有する形質転換体を2株（No. 5およびNo. 7）選抜し、蛍光色素を用いた自動塩基配列解析装置373ADNAシーケンサー（アプライドバイオシステム社製）で挿入DNA断片の塩基配列を確認したところ、No. 5株のSalI-BstPI間の770ベース断片の配列中に点変異が1ヶ所確認され、No. 7株のBstPI-SalI間の360ベース断片の配列中に点変異が1ヶ所確認された。そこで、No. 5株のBstPI-SalI断片およびNo. 7株のBstPI-SalIを除いた残りの断片を、アガロース電気泳動で精製し、これらをライゲーション反応で繋げたプラスミドを構築した。本プラスミドの挿入DNA断片の塩基配列を確認したところ、前記文献に記載された配列と完全に一致した。

（5）ヒト・ソマトスタチンレセプター蛋白質サブタイプ2（SSTR2）DNAの発現プラスミドの構築

CHO（チャイニーズハムスター卵巣）細胞での発現ベクターとしては、前記（2）記載のpAKKO-111を用いた。前記（4）で得られたヒト・SSTR2 cDNA断片を有するプラスミド5 μgを制限酵素SalIで消化した後、1%アガロースゲル電気泳動を行い、ヒト・SSTR2をコードする1.1 kbのDNA断片を回収した。そして、前記発現ベクターpAKKO-111（5.5 kb）1 μgをSalIで消化し、ヒト・SSTR2 DNA断片を挿入するためのクローニング部位を作成した。該発現ベクター断片と1.1 kbのDNA断片をT4 DNAリガーゼを用いて結合し、反応液を塩化カルシウム法にて大腸菌JM109に導入し、形質転換体の中からヒト・SSTR2 DNA断片がプロモーターに対して順方向に挿入された発現プラスミドp

AC01を得た。この形質転換体をエシェリヒア コリ (Esherichia coli) JM109/pAC01と表示する。

(6) ヒト・ソマトスタチンレセプター蛋白質サブタイプ2 (SSTR2) DNAのCHO (dhfr⁻) 細胞への導入と発現

- 5 CHO (dhfr⁻) 細胞 1×10^6 細胞を、直径8 cmのシャーレを用いて、10%ウシ胎児血清を含むハムF12培地で24時間培養し、この細胞に前記(5)で得たヒト・SSTR2 cDNA発現プラスミド pAC01、10 μ gをリン酸カルシウム法 (Cell Pfect Transfection Kit; Pharmacia) で導入した。導入24時間後、培地を10%透析ウシ胎児血清を含むDMEM培地
- 10 地に換えて、本培地でコロニーを形成する細胞 (すなわち、DHFR⁺細胞) を選択した。さらに、選択された細胞を限界希釈法によって単一細胞からクローニングし、ヒト・SSTR2を高発現する細胞株、SSTR2-HS5-9を選択した。

- (7) ヒト・ソマトスタチンレセプター蛋白質サブタイプ3 (SSTR3) DNAのクローニング
- 15

- 公知のヒト・SSTR3 cDNAの塩基配列 [モレキュラーエンドクリノロジー (Mol. Endocrinol.), 6巻, 2136-2142頁, 1992年] に基づき、DNAオリゴマー、S3-1およびS3-2を合成した。S3-1の配列は、5'-GGTCGACCTCAACCATGGACATGCTTTCATC-3' (配列番号: 9) であり、S3-2の配列は、5'-GGTCGACTTTCCCCAGGCCCTACAGGTA-3' (配列番号: 10) である。
- 20 鋳型としては、ヒト染色体DNA (クロンテック社、カタログ番号CL6550-1) を用いた。該DNA 0.5 ngに前記DNAオリゴマーをそれぞれ25 pmol加え、PfuDNAポリメラーゼ (ストラタジーン(株)) 2.5単位を用いてポリメラーゼ連鎖反応を行った。反応液組成は、PfuDNAポリメラーゼに添付された指示書に従った。反応条件は、94℃で1分間、63℃で1分間、75℃で2分間を1サイクルとして、35サイクル繰り返した。反応液を1%アガロースゲルで電気泳動したところ、目的とするサイズ (約1.3 kb) のDNA断片が特異的に増幅されていた。塩基配列から予想されるア
- 25

ミノ酸配列は、前記文献に記載された配列と完全に一致した。

(8) ヒト・ソマトスタチンレセプター蛋白質サブタイプ3 (SSTR3) DNAの発現プラスミドの構築

CHO細胞での発現ベクターとしては、前記(2)記載のpAKKO-111を用いた。前記(7)で得られたヒト・SSTR3 DNA断片を有するプラスミド5 μ gを制限酵素S a l Iで消化した後、1%アガロースゲル電気泳動を行い、ヒト・SSTR3をコードする1.3 kbのDNA断片を回収した。そして、前記の発現ベクターpAKKO-111 (5.5 kb) 1 μ gをS a l Iで消化し、ヒト・SSTR3 DNA断片を挿入するためのクローニング部位を作成した。該発現ベクターと1.3 kbのDNA断片とをT4 DNAリガーゼを用いて結合し、反応液を塩化カルシウム法にて大腸菌JM109に導入し、形質転換体の中からヒト・SSTR3 DNA断片がプロモーターに対して順方向に挿入された発現プラスミドpA1-11-SSTR3を得た。この形質転換体をエシェリヒア コリ (Escherichia coli) JM109/pA1-11-SSTR3と表示する。

(9) ヒト・ソマトスタチンレセプター蛋白質サブタイプ3 (SSTR3) DNAのCHO (d h f r⁻) 細胞への導入と発現

CHO (d h f r⁻) 細胞1 X 10⁶細胞を、直径8 cmのシャーレを用いて、10%ウシ胎児血清を含むハムF12培地で24時間培養し、この細胞に前記(5)で得たヒト・SSTR3 DNA発現プラスミド pA-1-11-SSTR3、10 μ gをリン酸カルシウム法で導入した。導入24時間後、培地を10%透析ウシ胎児血清を含むDMEM培地に換えて、本培地でコロニーを形成する細胞(すなわち、DHFR⁺細胞)を選択した。さらに、選択された細胞を限界希釈法によって単一細胞からクローニングし、これらの細胞のソマトスタチンレセプター蛋白質発現能を前記(3)記載のバインディングアッセイにより測定した。このようにして、ソマトスタチン結合活性の高い細胞株、SSTR3-15-19を選択した。

(10) ヒト・ソマトスタチンレセプター蛋白質サブタイプ (SSTR5) DNAのクローニング

公知のヒト・SSTR5 cDNAの塩基配列 [Biochem. Biophys. Res. Commun., 195巻, 844-852頁, 1993年] に基づき、DNAオリゴマー、S5-1およびS5-2を合成した。S5-1の配列は、5'-GGTC GACCACCATGGAGCCCCCTGTTCCC-3' (配列番号: 11) であり、S5-2の配列は、5'-CCGTCGACACTCTCACAGCT TGCTGG-3' (配列番号: 12) である。鋳型としては、ヒト染色体DNA (クロンテック社、カタログ番号CL6550-1) を用いた。該DNA 0.5 ngに前記DNAオリゴマーをそれぞれ25 pmol加え、PfuDNAポリメラーゼ (ストラタジーン(株)) 2.5単位を用いてポリメラーゼ連鎖反応を行った。反応液組成は、PfuDNAポリメラーゼに添付された指示書に従った。反応条件は、94℃で1分間、66℃で1分間、75℃で2分間を1サイクルとして、35サイクル繰り返した。反応液を1%アガロースゲルで電気泳動したところ、目的とするサイズ (約1.1 kb) のDNA断片が特異的に増幅されていた。前記(1)記載の方法により該DNA断片の塩基配列を確認したところ、塩基配列から予想されるアミノ酸配列は、前記文献に記載された配列と完全に一致した。

(11) ヒト・ソマトスタチンレセプター蛋白質サブタイプ5 (SSTR5) DNAの発現プラスミドの構築

CHO細胞での発現ベクターとしては、前記(2)記載のpAKKO-111を用いた。前記(10)で得られたヒト・SSTR5 DNA断片を有するプラスミド5 μgを制限酵素SalIで消化した後、1%アガロースゲル電気泳動を行い、ヒト・SSTR5をコードする1.1 kbのDNA断片を回収した。そして、前記の発現ベクターpAKKO-111 (5.5 kb) 1 μgをSalIで消化し、ヒト・SSTR5 DNA断片を挿入するためのクローニング部位を作成した。該発現ベクター断片と1.1 kbのDNA断片とをT4 DNAリガーゼを用いて結合し、反応液を塩化カルシウム法にて大腸菌JM109に導入し、形質転換体の中からヒト・SSTR5 DNA断片がプロモーターに対して順方向に挿入された発現プラスミドpA1-11-SSTR5を得た。この形質転換体をエシェリヒア コリ (Escherichia coli) JM109

／pA-1-11-SSTR5と表示する。

(12) ヒト・ソマトスタチンレセプター蛋白質サブタイプ5 (SSTR5) DNAのCHO (dhfr⁻) 細胞への導入と発現

CHO (dhfr⁻) 細胞1X10⁶細胞を、直径8cmのシャーレを用いて、10%ウシ胎児血清を含むハムF12培地で24時間培養し、この細胞に前記(11)で得たヒト・SSTR5 cDNA発現プラスミド pA-1-11-SSTR5、10μgをリン酸カルシウム法で導入した。導入24時間後、培地を10%透析ウシ胎児血清を含むDMEM培地に換えて、本培地でコロニーを形成する細胞(すなわち、DHFR⁺細胞)を選択した。さらに、選択された細胞を限界希釈法によって単一細胞からクローニングし、これらの細胞のソマトスタチンレセプター蛋白質発現能を前記(3)記載のバインディングアッセイにより測定した。このようにして、ソマトスタチン結合活性の高い細胞株、SSTR5-32-4を選択した。

実験例3 ¹²⁵I-ソマトスタチン結合阻害率の測定

15 実験例1および2で調製した各膜画分を使って、被検物質の受容体結合阻害率(%)を求めた。

膜画分をアッセイ用バッファーで希釈して、3μg/mlとし、チューブに173μlずつ分注した。被検物質を溶解したDMSO溶液2μlと、200pMの放射標識化ソマトスタチン-14 (¹²⁵I-ソマトスタチン-14: アマシャム社製) 25μlとを同時に添加した。最大結合量を測定するために、DMSO 2μlと200pMの¹²⁵I-ソマトスタチン25μlとを添加した反応液を調製した。また、非特異的結合を測定するために、100μMのソマトスタチンのDMSO溶液2μlと200pMの¹²⁵I-ソマトスタチン-14の溶液25μlとを添加した反応液も同時に調製した。25℃で60分間反応させた後、ポリエチレンイミン処理したワットマングラスフィルター(GF-B)を用いて反応液を吸引ろ過した。ろ過後、γ-カウンターを用いてろ紙上に残った¹²⁵I-ソマトスタチン-14の放射活性を測定した。下式を計算して、各被検物質の結合阻害率(%)を求めた。

$$(TB - SB) / (TB - NSB) \times 100$$

SB : 化合物を加えたときの放射活性

TB : 最大結合放射活性

NSB : 非特異結合放射活性

また、被検物質の濃度を変化させて阻害率を求め、結合を50%阻害する被
5 検物質の濃度 (IC_{50} 値) を Hill プロットより算出した。

(結果)

実施例番号	IC_{50} (nM)		
	SSTR2	SSTR3	SSTR5
14	0.6	70	300
31	2	60	300
51	0.3	80	400
130	2	40	400
145-2	1	10	200

これより、本発明の化合物 (I) またはその塩あるいはそのプロドラッグは
15 、ヒトおよびラットのソマトスタチン受容体結合阻害作用を有することがわか
る。

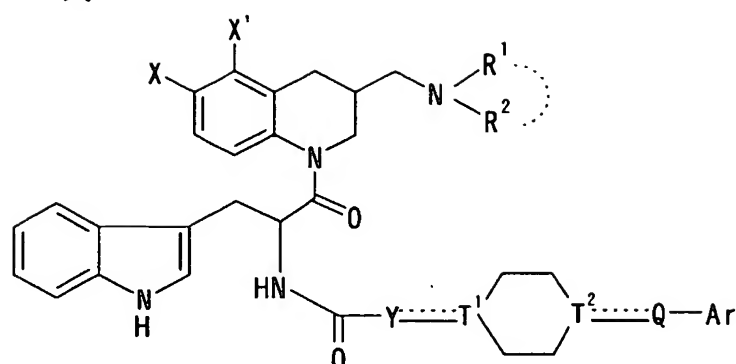
産業上の利用可能性

本発明の化合物 (I)、(I')、(I'') またはその塩あるいはそのプロドラ
20 ッグは、優れたソマトスタチン受容体結合作用を有し、毒性も低い。したがっ
て、本発明の化合物 (I)、(I')、(I'') またはその塩あるいはそのプロドラ
ッグは、哺乳動物の細胞内情報伝達系の異常 (例、過度の亢進または抑制を
伴う疾患など)、細胞増殖制御の異常を伴う疾患、ホルモン、増殖因子、生理
活性物質などの産生および (または) 分泌の異常を伴う疾患などに有用である

25 。

請求の範囲

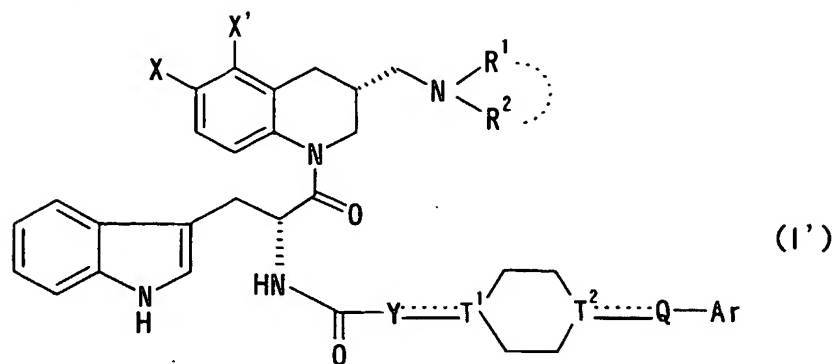
1. 式



- 5 [式中、XおよびX'は同一または異なって水素原子、フッ素原子、塩素原子または置換基を有していてもよいアミノを、XおよびX'の少なくとも一方はフッ素原子、塩素原子または置換基を有していてもよいアミノを示し；
 R^1 および R^2 は水素原子または置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキルを示すか、 R^1 と R^2 とは隣接する窒素原子とともに置換基を有していてもよい含窒素複素環を形成し；
 10 YおよびQは同一または異なって結合手または主鎖の原子数1ないし6のスペーサーを示し；
 ・・・・は単結合または二重結合を示し；
 T^1 および T^2 は、それぞれ隣接する・・・・が単結合であるとき、同一または異な
 15 って、C(R^9) (R^9 は水素原子、ヒドロキシまたは C_{1-6} アルキルを示す)またはNを、隣接する・・・・が二重結合であるとき、Cを示し；
 Arは置換基を有していてもよい芳香族基、置換基を有していてもよい C_{3-9} シクロアルキル基、置換基を有していてもよい3ないし9員飽和複素環基、水素原子またはハロゲン原子を示す。ただし、6-クロロ-3-(R, S)-(N, N-ジメチルア
 20 ミノ)メチル-1-[3-(インドール-3-イル)-2-[(R)-(4-フェニルピペラジン-1-イル)カルボニルアミノ]プロパノイル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン；6-クロロ-3-(R, S)-(N, N-ジメチルアミノ)メチル-1-[3-(インドール-3-イル)-2-[(R)-4-(2-オキソ-2, 3-ジヒドロ-1H-ベンズイミダゾール-1-イル)ピペリジノカルボニルアミノ]プロパノイル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリンおよび1-ベンゾイ

ル-N-[(R)-2-[6-クロロ-3-[(N,N-ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロキノリン-1-イル]-1-[3-(インドール-3-イル)プロパノイル]-4-ピペリジンカルボキサミドを除く]で表される化合物またはその塩。

2. 式



[式中、XおよびX'は同一または異なって水素原子、フッ素原子、塩素原子または置換基を有していてもよいアミノを、XおよびX'の少なくとも一方はフッ素原子、塩素原子または置換基を有していてもよいアミノを示し；

R¹およびR²は水素原子または置換基を有していてもよいC₁₋₆アルキルを示すか、R¹とR²とは隣接する窒素原子とともに置換基を有していてもよい含窒素複素環を形成し；

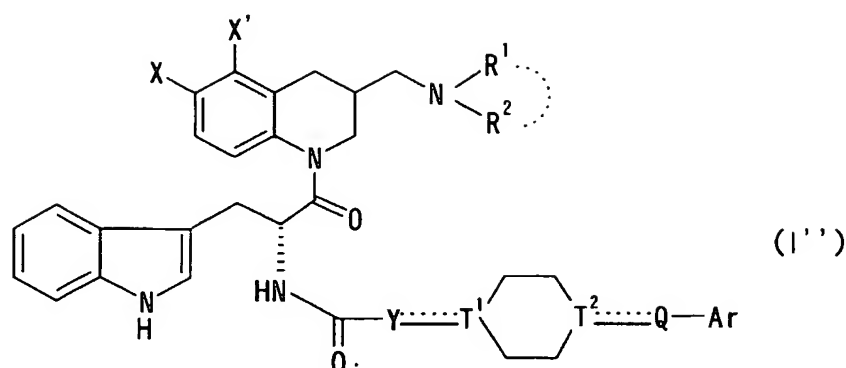
YおよびQは同一または異なって結合手または主鎖の原子数1ないし6のスペーサーを示し；

・・・は単結合または二重結合を示し；

T¹およびT²は、それぞれ隣接する・・・が単結合であるとき、同一または異なって、C(R⁹) (R⁹は水素原子、ヒドロキシまたはC₁₋₆アルキルを示す) またはNを、隣接する・・・が二重結合であるとき、Cを示し；

Arは置換基を有していてもよい芳香族基、置換基を有していてもよいC₃₋₉シクロアルキル基、置換基を有していてもよい3ないし9員飽和複素環基、水素原子またはハロゲン原子を示す。]で表される化合物またはその塩。

3. 化合物(I)が式



[式中、各記号は請求項 1 記載と同意義を示す。] で表される請求項 1 記載の化合物。

4. X および X' が同一または異なって水素原子、フッ素原子または塩素原子、
- 5 X および X' の少なくとも一方がフッ素原子または塩素原子；
 . . . が単結合；
 T¹ および T² が同一または異なって CH または N ；
 Ar が置換基を有していてもよい芳香族基である請求項 1 ～ 3 のいずれかに記載の化合物。
- 10 5. X がフッ素原子または塩素原子であり、X' が水素原子である請求項 1 ～ 3 のいずれかに記載の化合物。
6. X が塩素原子であり、X' が水素原子である請求項 1 ～ 3 のいずれかに記載の化合物。
7. R¹ および R² がそれぞれ C₁₋₆ アルキルを示すか、R¹ と R² が隣接する窒素原子とともに 5 または 6 員の環状アミノ基を形成する請求項 1 ～ 3 のいずれかに記載の化合物。
- 15 8. R¹ および R² がそれぞれ C₁₋₆ アルキルである請求項 1 ～ 3 のいずれかに記載の化合物。
9. Y および Q で示される主鎖の原子数 1 ないし 6 のスペーサーが、-O-、-S-、-CO-、-SO-、-SO₂-、-NR⁸- (R⁸ は水素原子、ハロゲン化されていてもよい C₁₋₆ アルキル、ハロゲン化されていてもよい C₁₋₆ アルキル-カルボニル、ハロゲン化されていてもよい C₁₋₆ アルキルスルホニル) およびハロゲン化されていてもよい 2 価の C₁₋₆ 非環式炭化水素基から選ばれる 1 ないし 3 個からなる 2 価基である請求項 1 記載の化合物。
- 20

10. Yが結合手、 C_{1-2} アルキレン、 $-CH_2O-$ である請求項1～3のいずれかに記載の化合物。

11. Yが結合手または C_{1-2} アルキレンである請求項1～3のいずれかに記載の化合物。

5 12. Qが $=CH-$ 、 $-CH_2-$ 、 $-O-$ 、 $-S-$ 、 $-CO-$ 、 $-SO_2-$ 、 $-CO-CH_2-$ 、 $-CH_2-NH-CO-$ または $-CH_2-O-CH_2-$ である請求項1～3のいずれかに記載の化合物。

13. Qが $-CO-$ である請求項1～3のいずれかに記載の化合物。

10 14. が単結合、 T^1 がCH、 T^2 がNである請求項1～3のいずれかに記載の化合物。

15 15. が単結合、 T^1 がN、 T^2 がCHである請求項1～3のいずれかに記載の化合物。

16. が単結合、 T^1 がN、 T^2 がNである請求項1～3のいずれかに記載の化合物。

15 17. Arが置換基を有していてもよい単環式芳香族基である請求項1～3のいずれかに記載の化合物。

18. Arが置換基を有していてもよい縮合芳香族基である請求項1～3のいずれかに記載の化合物。

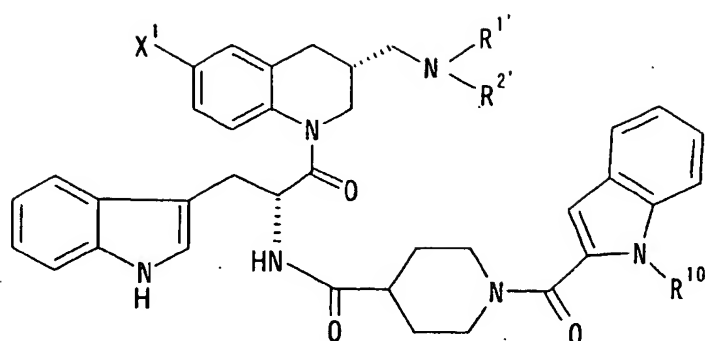
20 19. Arが、ハロゲン原子、シアノ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルおよびハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシから選ばれる置換基を1または2個有していてもよいフェニルである請求項17記載の化合物。

20. Arが、ハロゲン原子、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルおよびハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシから選ばれる置換基を1または2個有していてもよいインドール-2-イルである請求項18記載の化合物

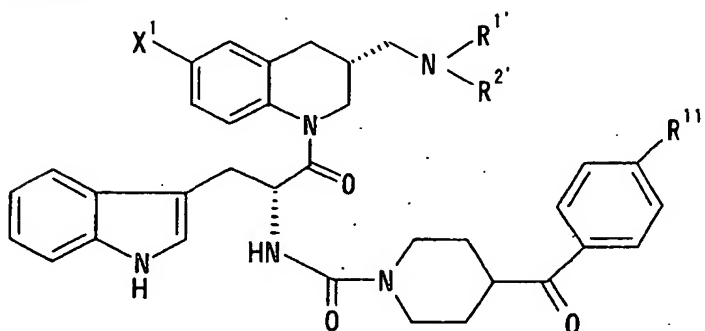
25 .

21. Arが、インデン-2-イル、イソキノリルまたは2-オキソ-2, 3-ジヒドロ-1H-ベンズイミダゾール-1-イルである請求項18記載の化合物。

22. 式



または



〔式中、 X^1 は水素原子、フッ素原子、塩素原子または置換基を有していてもよいアミノを示し；

$R^{1'}$ および $R^{2'}$ は水素原子または C_{1-6} アルキルを示し；

R^{10} は C_{1-6} アルキルを示し；

R^{11} はハロゲン原子を示す。〕で表される請求項2記載の化合物。

23. X^1 が塩素原子、 $R^{1'}$ および $R^{2'}$ が C_{1-3} アルキル、 R^{10} が C_{1-3} アルキル、 R^{11} がハロゲン原子である請求項22記載の化合物。

24. N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-1-(1-メチルインドール-2-イルカルボニル)-4-ピペリジンカルボキサミド、

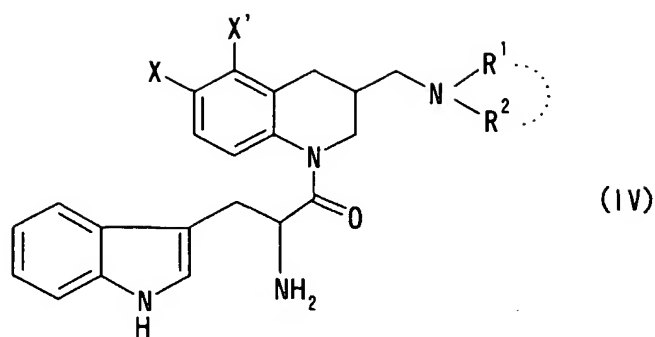
15 N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1H-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-1-(3-イソキノリニルカルボニル)-4-ピペリジンカルボキサミド、

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オ

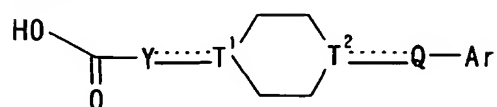
- キソエチル] -4-(4-フルオロベンゾイル) -1-ピペリジンカルボキサミド、
4-(4-クロロベンゾイル) -N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチル
アミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキシエチル]-1-ピペリジンカルボキサミド、
5 N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒド
ロ-1-キノリニル]-1-(1H-インドール-3-イルメチル)-2-オキシエチル]-4-(4-
クロロフェノキシ)-1-ピペリジンカルボキサミド、
N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒド
ロ-1-キノリニル]-1-(1H-インドール-3-イルメチル)-2-オキシエチル]-4-フェ
10 ノキシ-1-ピペリジンカルボキサミド、
N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒド
ロ-1-キノリニル]-1-(1H-インドール-3-イルメチル)-2-オキシエチル]-4-[(4-
フルオロフェニル)スルホニル]-1-ピペリジンカルボキサミド、
N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒド
15 ロ-1-キノリニル]-1-(1H-インドール-3-イルメチル)-2-オキシエチル]-4-[(4-
クロロフェニル)スルホニル]-1-ピペリジンカルボキサミド、
3-(1-ベンゾイル-4-ピペリジニル) -N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-
-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-
-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキシエチル]プロパンアミド、
20 2-[(1-ベンゾイル-4-ピペリジニル)オキシ] -N-[(1R)-2-[(3R)-6-
クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリ
ニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキシエチル]アセトアミド
、またはその塩。

25 25. 請求項1～3のいずれかに記載の化合物のプロドラッグ。

26. 式

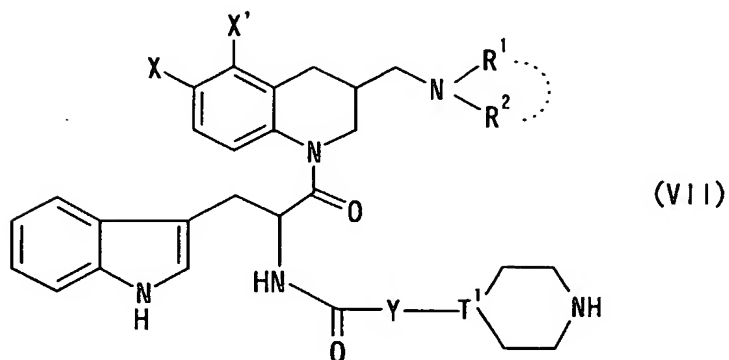


〔式中、各記号は請求項 1 記載と同意義を示す。〕で表される化合物またはその塩と、式

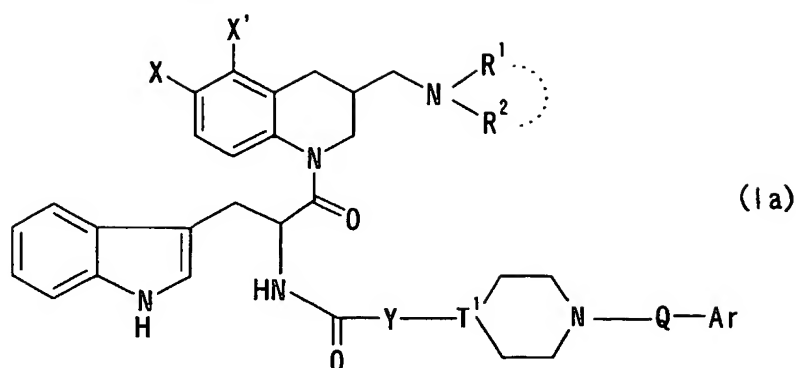


- 5 〔式中、各記号は請求項 1 記載と同意義を示す。〕で表される化合物またはその塩とを反応させることを特徴とする請求項 1 記載の化合物またはその塩の製造法。

27. 式



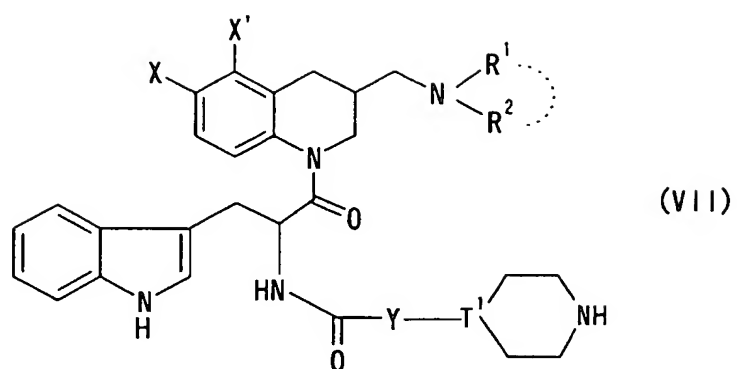
- 10 〔式中、各記号は請求項 1 記載と同意義を示す。〕で表される化合物またはその塩と、式 L^1-Q-Ar 〔式中、 L^1 は脱離基を、他の記号は請求項 1 記載と同意義を示す。〕で表される化合物またはその塩とを反応させることを特徴とする式



〔式中、各記号は前記と同意義を示す。〕で表される化合物またはその塩の製造法。

28. 請求項1～3のいずれかに記載の化合物もしくはその塩またはそのプロ
5 ドラッグを含有してなる医薬組成物。
29. ソマトスタチン受容体結合阻害剤である請求項28記載の組成物。
30. ソマトスタチンサブタイプ2受容体結合阻害剤である請求項29記載の組成物。
31. ソマトスタチン受容体作動薬である請求項28記載の組成物。
- 10 32. ソマトスタチンサブタイプ2受容体作動薬である請求項31記載の組成物。
33. 糖尿病または糖尿病性腎症の予防・治療剤である請求項28記載の組成物。
34. 先端巨大症、TSH産生腫瘍、非分泌性（非機能性）下垂体腫瘍、異所
15 性ACTH（アドレノコルチコトロピン）産生腫瘍、髄様甲状腺癌、VIP産生腫瘍、グルカゴン産生腫瘍、ガストリン産生腫瘍、インスリノーマ、カルチノイドなどの腫瘍の予防・治療剤である請求項28記載の組成物。
35. 神経内分泌腫瘍に起因する下痢またはAIDSに起因する下痢などの予防・治療剤である請求項28記載の組成物。
- 20 36. 哺乳動物に対して、請求項1～3のいずれかに記載の化合物またはその塩あるいはそのプロドラッグを有効量投与することを特徴とするソマトスタチン受容体結合阻害方法。
37. ソマトスタチン受容体結合阻害剤を製造するための請求項1～3のいずれかに記載の化合物またはその塩あるいはそのプロドラッグの使用。

38. 式



[式中、各記号は請求項1記載と同意義を示す。] で表される化合物またはその塩。



SEQUENCE LISTING

<110> Takeda Chemical Industries, Ltd.

<120> Amine Derivatives

<130> Case2654

<150> JP 11-286939

<151> 1999-10-07

<150> JP 2000-215837

<151> 2000-07-11

<160> 12

<210> 1

<211> 28

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223>

<400> 1

GGCTCGAGTC ACCATGAGCG CCCCCTCG 28

<210> 2

<211> 27

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223>

<400> 2

GGGCTCGAGC TCCTCAGAAG GTGGTGG 27

<210> 3

<211> 23

<212> DNA

<213> Artificial Sequence



<220>

<223>

<400> 3

AAGCATGAAC ACGCCTGCAA CTC 23

<210> 4

<211> 23

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223>

<400> 4

GGTTTTGAGA AAGTAGTGGT CTT 23

<210> 5

<211> 30

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223>

<400> 5

GGTCGACCTC AGCTAGGATG TTCCCCAATG 30

<210> 6

<211> 28

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223>

<400> 6

GGTCGACCCG GGCTCAGAGC GTCGTGAT 28

<210> 7



<211> 28

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223>

<400> 7

GGTCGACACC ATGGACATGG CGGATGAG 28

<210> 8

<211> 26

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223>

<400> 8

GGTCGACAGT TCAGATACTG GTTTGG 26

<210> 9

<211> 30

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223>

<400> 9

GGTCGACCTC AACCATGGAC ATGCTTCATC 30

<210> 10

<211> 29

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223>



<400> 10

GGTCGACTTT CCCAGGCCC CTACAGGTA 29

<210> 11

<211> 28

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223>

<400> 11

GGTCGACCAC CATGGAGCCC CTGTTCCC 28

<210> 12

<211> 26

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223>

<400> 12

CCGTCGACAC TCTCACAGCT TGCTGG 26



4

4

4

4

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP00/06937

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

Int.Cl.⁷ C07D401/14, 405/14, 409/14, A61K31/4709, 496, 497, A61P43/00, 1/00, 3/10, 13/12, 35/00

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

Int.Cl.⁷ C07D401/14, 405/14, 409/14, A61K31/4709, 496, 497, A61P43/00, 1/00, 3/10, 13/12, 35/00

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)
CAPLUS, REGISTRY (STN)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
PX	WO, 99/52875, A1 (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES, LTD.), 21 October, 1999 (21.10.99), & AU, 9952655, A & JP, 2000-226373, A	1-35, 37, 38
A	WO, 95/14666, A1 (MERCK & CO. INC.), 01 June, 1995 (01.06.95) & AU, 9512945, A & EP, 730578, A1 & JP, 9-505601, A	1-35, 37, 38
A	WO, 96/38471, A1 (PFIZER INC.), 05 December, 1996 (05.12.96) & NO, 9602162, A & AU, 9654554, A & FI, 9704368, A & EP, 828754, A1 & JP, 10-510511, A & US, 5936089, A	1-35, 37, 38

☐ Further documents are listed in the continuation of Box C.☐ See patent family annex.

* Special categories of cited documents:

"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance

"E" earlier document but published on or after the international filing date

"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)

"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means

"P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention

"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone

"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art

"&" document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search
28 November, 2000 (28.11.00)Date of mailing of the international search report
12 December, 2000 (12.12.00)Name and mailing address of the ISA/
Japanese Patent Office

Authorized officer

Facsimile No.

Telephone No.

Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)

This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:

1. ☒ Claims Nos.: 36
because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
The invention as set forth in claim 36 pertains to methods for treatment of the human body.
2. ☐ Claims Nos.:
because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3. ☐ Claims Nos.:
because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).

Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)

This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:

1. ☐ As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2. ☐ As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3. ☐ As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4. ☐ No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:

Remark on Protest ☐ The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.
☐ No protest accompanied the payment of additional search fees.

A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC))

Int. Cl⁷ C07D401/14, 405/14, 409/14, A61K31/4709, 496, 497, A61P43/00, 1/00, 3/10, 13/12, 35/00

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料 (国際特許分類 (IPC))

Int. Cl⁷ C07D401/14, 405/14, 409/14, A61K31/4709, 496, 497, A61P43/00, 1/00, 3/10, 13/12, 35/00

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語)

CAPLUS, REGISTRY (STN)

C. 関連すると認められる文献

引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
PX	WO, 99/52875, A1 (TAKDA CHEMICAL INDUSTRIES, LT D.), 21. 10月. 1999 (21. 10. 99) & AU, 9952655, A&JP, 2000-226373, A	1-35, 37, 38
A	WO, 95/14666, A1 (MERCK & CO. INC.), 1. 6月. 1995 (01. 06. 95) & AU, 9512945, A&EP, 730578, A1&JP, 9-505601, A	1-35, 37, 38

☒ C欄の続きにも文献が列挙されている。☐ パテントファミリーに関する別紙を参照。

* 引用文献のカテゴリー

「A」 特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの

「E」 国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表されたもの

「L」 優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献 (理由を付す)

「O」 口頭による開示、使用、展示等に言及する文献

「P」 国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

の日の後に公表された文献

「T」 国際出願日又は優先日後に公表された文献であって出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するもの

「X」 特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規性又は進歩性がないと考えられるもの

「Y」 特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの

「&」 同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日

28. 11. 00

国際調査報告の発送日

12.12.00

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁 (ISA/JP)

郵便番号100-8915

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

特許庁審査官 (権限のある職員)

富永 保

4P

9159

電話番号 03-3581-1101 内線 3490

C (続き) . 関連すると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	WO, 96/38471, A1 (PFIZER INC.), 5. 12月. 1 996 (05. 12. 96) & NO, 9602162, A & AU, 9654554, A & FI, 9704368, A & EP, 828754, A1 & JP, 10-510511, A & US, 5936089, A	1-35, 37, 38

第Ⅰ欄 請求の範囲の一部の調査ができないときの意見 (第1ページの2の続き)

法第8条第3項 (PCT 17条(2)(a)) の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作成しなかった。

1. ☒ 請求の範囲 36 は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。
つまり、
請求の範囲 36 に記載された発明は人体の治療方法に該当する。
2. ☐ 請求の範囲 は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出願の部分に係るものである。つまり、
3. ☐ 請求の範囲 は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に従って記載されていない。

第Ⅱ欄 発明の単一性が欠如しているときの意見 (第1ページの3の続き)

次に述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるところの国際調査機関は認めた。

1. ☐ 出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求の範囲について作成した。
2. ☐ 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追加調査手数料の納付を求めなかった。
3. ☐ 出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。
4. ☐ 出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。

追加調査手数料の異議の申立てに関する注意

- ☐ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあった。
☐ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。

